# (19) World Intellectual Property Organization International Bureau



(43) International Publication Date 13 February 2003 (13.02.2003)

PCT

# (10) International Publication Number WO 03/011342 A2

ιU,
U,
H,
.C,
W,
G,
'n,
M,
V),
N

(71) Applicant: IMMUNOMEDICS, INC. [US/US]; 300 American Road, Morris Plains, NJ 07950 (US).

31 July 2001 (31.07.2001) US

60/308,605

(71) Applicant (for BB, MG only): MCCALL, John, Douglas [GB/GB]; 25 Haddon Drive, Pensby, Wirral CH61 8TF (GB).

(72) Inventor: GRIFFITHS, Gary, L.; 36 Edgehill Avenue, Morristown, NJ 07960 (US).

(74) Agent: W.P. THOMPSON & CO.; Coopers Building, Church Street, Liverpool L1 3AB (GB). 84) Designated States /ragionally. ARIPO patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), Eurasian patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), European patent (AT, BB, BG, CH, CY, CZ, DB, DK, EE, SF, HF, RG, BG, RF, BE, TL, UM, CN, M, PT, SE, SK, TR), OAPI patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TOS).

# Published:

 without international search report and to be republished upon receipt of that report

For two-letter codes and other abbreviations, refer to the "Guidance Notes on Codes and Abbreviations" appearing at the beginning of each regular issue of the PCT Gazette.

(54) Title: POLYMERIC DELIVERY SYSTEMS

(57) Abstract: The present invention relates to a method of targeting an agent towards a targeting site in a tissue comprising administering a multi-specific antibody or antibody fragment comprising a targeting arm and a capture arm that binds to a polymer conjugate, and administering a polymer conjugate, and antibuted are conjugated and administering and polymer conjugate, and a polymer conjugate, and a polymer conjugate, and a polymer conjugate, and a polymer conjugate.

# (19) 日本国特許庁(JP)

# (12)公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号 特表2005-501052 (P2005-501052A)

(43) 公表日 平成17年1月13日(2005.1.13)

(51) Int.Cl. <sup>7</sup>	Fı			テーマコー	ド (参考)	
A61K 47/48	A61K	47/48		4C076		
A 6 1 K 39/395	A61K	39/395	С	4C085		
A 6 1 K 49/00	A61K	39/395	L			
A 6 1 K 51/00	A61K	49/00	С			
A 6 1 P 35/00	A 6 1 P	35/00				
	審査請求	未請求	予備審查請求 有	(全 96 頁)	最終責に続く	
(21) 出願番号	特願2003-516572 (P2003-516572)	(71) 出願ノ	599176263			
(86) (22) 出願日	平成14年7月31日 (2002.7.31)		イムノメディク	フス, インニ	<b>ーポレイテッ</b>	
(85) 翻訳文提出日	平成16年2月2日 (2004.2.2)		F			
(86) 国際出願番号	PCT/GB2002/003494	1	アメリカ合衆国			
(87) 国際公開番号			ャージー、モリス・プレインズ、アメリカ			
(87) 国際公開日	平成15年2月13日 (2003.2.13)		ン・ロード 3	300		
(31) 優先權主張番号	60/308, 605	(74) 代理/	100099623			
(32) 優先日	平成13年7月31日 (2001.7.31)		弁理士 奥山	尚一		
(33) 優先権主張国	米国 (US)	(74) 代理/				
			弁理士 有原	幸一		
		(74) 代理ノ				
	,		弁理士 松島	鉄男		
					L終頁に続く	

(54) 【発明の名称】ポリマー送遣系

# (57)【要約】

本発明は、組織中の標的部位に薬剤をターゲティングする方法であって、ポリマー複合物 に結合するターゲティングアームおよび指提アームを含む多特異性抗体または抗体スラグ メントを投与するステップと、組織にポリマー複合物を投与するステップとをむ方法に 関する。本発明はまた、標的部位のターゲティング用キットであって、ポリマー複合物に 結合するターゲティングアームとおよび捕捉アームを含む多特異性抗体または抗体フラグ メントと、ポリマー複合物とを含むキットを提供する 【特許請求の範囲】

【請求項1】

組織中の標的部位への薬剤のターゲティング方法であって、

- (a)該標的部位上の抗原に結合するターゲティングアームとポリマー複合物に結合する ボアームとを含む、多特異性抗体または抗体フラグメントを、該組織に投与するステッ プと、
- (b) 該補捉アームに結合するポリマー複合物であって、治療薬、ペプチド、酵薬、および構識リガンドからなる群から選択される該薬剤に複合化したポリマーを含むポリマー複合物を、該組織に投与するステップと

を含む方法。

【請求項2】

前記ポリマー複合物が、(ポリマー骨格) - (薬剤) (式中、mは整数である)を含む 一般式を有する請求項1の方法。

【請求項3】

前記ポリマー複合物が、前記ポリマーに複合化した認識ハプテンをさらに含む請求項1の方法。

【請求項4】

前記ポリマー複合物が、(認識ハプテン)。- (ポリマー骨格) - (薬剤)。(式中、n およびmは整数である)を含む一般式を有する請求項3の方法。

【請求項5】

前記認識ハプテンが、ジエチレントリアミン五酢酸(DTPA)、DTPAの金属複合体、1, 4, 7, 10ーテトラアザシクロドデカンーN, N', N'', N'' 一四酢酸(D0 TA)、D0 TAの金属複合体、N, N' ージ [2-ヒドロキシー5-(エチレン-3-カルボキシ) ベンジル] エチレンジアミン<math>N, N' 一二酢酸(H B E D)、H B E D0 金属複合体、D0 カルオレセイン、D2、D3 ーンニトロフェニル誘導体、ピオチン、およびヒスタミニルースクシニルーグリシンからなる群から選択される請求項3の方法。

【請求項6】 前記多待異性抗体または抗体フラグメントが放射性標識されている請求項1の方法。

【請求項7】

前記組織に除去組成物を投与するステップと、前記除去組成物により前記組織から非結合 多特異性抗体または抗体フラグメントを除去するステップとをさらに含む請求項1~7の いずれかに記載の方法。

【請求項8】

前記多特異性抗体または抗体フラグメントがモノクローナル抗体である請求項1~7のいずれかに記載の方法。

【請求項9】

前記多特異性抗体または抗体フラグメントが、キメラ抗体、ヒト化抗体、またはヒト抗体 である請求項1~7のいずれかに記載の方法。

【請求項10】

が記述リマーが、単一のアミノ酸のポリマー、2種のアミノ酸のコポリマー、3種のアミノ酸のコポリマー、4種のアミノ酸のコポリマー、ポリエチレングリコール(PEG)、PEGの誘導体、PEGのコポリマー、Nー(2 - ヒドロキシブロピル)メタクリルアミド(HPMA)、ポリスチレン一無水マレイン酸コポリマー(SMA)、ポリピニルエーテル無水マレイン酸(DIVEMA)、ポリエチレンイミン、エトキシル化ポリエチレンイン、スターパーストデンドリマー、ポリピニルピロリドン(PVP)、アポメタロチオネイン、およびカリケアミシンからなる群から選択される諸東項1の方法。

【請求項11】

前記治療薬が、治療用放射性同位体、毒素、薬物、プロドラッグ、およびホウ素追加物からなる群から選択される請求項1の方法。

【請求項12】

10

20

20

30

40

50

前記標識リガンドが、放射性同位体、核磁気共鳴造影法で使用するための増強剤、造影剤 、および着色剤からなる群から選択される請求項1の方法。

【請求項13】

被験体の組織または組織サンプル内の標的部位のターゲティングに有用なキットであって

- (a) 該組織内の抗原に結合するターゲティングアームとポリマー複合物に結合する捕捉 アームとを含む多特異性抗体または抗体フラグメントと、
- (b) 該捕捉アームに結合するポリマー複合物であって、治療薬、ペプチド、酵素、および標識リガンドからなる群から選択される該薬剤に結合したポリマーを合むポリマー複合物と
- を含むキット。
- 【請求項14】
- 前記ポリマー複合物が、認識ハプテンをさらに含む請求項13のキット。
- 【請求項15
- 薬物またはプロドラッグをさらに含む請求項13のキット。
- 【請求項16】
- 前記酵素が、前記プロドラッグを活性な薬物に変換する請求項15のキット。
- 【請求項17】
- 前記被験体または組織サンプルから非結合多特異性抗体または抗体フラグメントを除去することができる除去剤をさらに含む請求項13~16のいずれかに記載のキット。
- 【請求項18】
- 前記多特異性抗体または抗体フラグメントが、モノクローナル抗体である請求項17に記 載のキット。
- 【請求項19】
- 前配多特異性抗体または抗体フラグメントが、キメラ抗体、ヒト化抗体、またはヒト抗体である請求項17に記載のキット。 【請求項20】
  - 前記多特異性抗体または抗体フラグメントが、放射性標識されている請求項17に記載の
- キット。
  - 【発明の詳細な説明】 【技術分野】
  - [0001]
  - 「発明の分野〕
  - し発明の分野.

本発明は、組織中の標的部位に襲刺をターゲティングする方法であって、ポリマー複合物 (polymer conjugate)に結合するターゲティングアームおよび捕捉アーム(capture arm)を含む多特異性抗体または抗体フラグメント(multi-specific antibody or antibody fragan ent)を投与するステップと、組織にポリマー複合物を投与するステップとを含む方法に関する。本発明はまた、組織内の標的部位のターゲティング用キットであって、ポリマー複合物に結合するターゲティングアームおよび捕捉アームを含む多特異性抗体または抗体フラグメントと、ポリマー複合物とを含むキットに関する。

- 【背景技術】
- [0002]
- [関連技術]

治療結果の改良を追求する抗癌治療における現在のアプローチの1つは、長期循環ポリマーへの薬物の結合である。長期循環ポリマーは、薬物、プロドラッグ、または治療薬の血中での半減期を延長し、一般に、薬剤が腫瘍部位に到達する割合が増加する。さらに、腫瘍の微小環境でポリマーを含む高分子を優先的に融合させて、より多数の治療薬を標的部位に到達させることができる。

- [0003]
- しかし、半減期の増加につれてポリマーに結合した薬物由来の毒性が増加し、化学療法に

悪影響を与え得る副作用が増大し得る。さらに、長期循環ポリマー自体が患者由来の免疫 応答を誘発し、ポリマーおよびこれに結合した薬物が天然に存在する抗体に拘束されて無 効になり得る。

【発明の開示】

[0004]

ポリマー 乗物複合物治療に関するこれらのおよび他の問題を克服するために、本発明は、 腹筋的位に周在し、保持されることができる薬物ーポリー複合物量をさらに増大させ る方法に関する。本方法は、癌に指向する一方のアームと、ハプテンに指向する他方のア ームとを有する、多特異性抗体などの多特異性ターゲティング薬の予備注射に依存する。 東型的には、本発明で有用な薬剤は、(認識ハプテン)。「(ポリマー骨格) (製剤ま たはプロドラッグ療法部分)。またはポリマー骨格ー (薬物またはプロドラッグ療法部分 )。(式中、 n およびm は各ポリマー骨格における異なる置換レベルを反映する整数であ る)を含む一般式を有する。多特異性抗体で癌を予備ターゲティングした後にポリマー 薬物後合物を使用する。前者の場合、一方のアームはハブテンを認識する。後者の場合、 工量特異性抗体の一方のアームは、ポリマー骨格の一部もしくは全部、または、付加され を業物の一部もしくは全部に指向する

[0005]

本明細書中に開示の方法を、治療または診断目的で使用することができる。さらに、以下 の説明から明らかなように、多特異性抗体がポリマー複合物を認識する系は、多様な用途 で非常に多目的に使用することができる。

[0006]

[発明の要約]

本発明は、組織中の標的部位への薬剤のターゲティング方法であって、

(a) 該標的部位上の抗原に結合するターゲティングアームとポリマー複合物に結合する 補設アームとを含む、多特異性抗体 (m s A b:multi-specific antibody) または多特異 的抗体フラグメントを、該組織に投与するステップと、

(b) 該補捉アームに結合するポリマー複合物であって、治療薬、ペプチド、酵素、および標識リガンドからなる群から選択される該薬剤に複合化したポリマーを含むポリマー複合物を組織に投与するステップと

を含む方法に関する。

[0007]

本発明はまた、組織または組織サンプル内の標的部位のターゲティングに有用なキットで あって、

(a)該標的部位上の抗原に結合するターゲティングアームと、ポリマー複合物またはハ プテンーポリマー複合物に結合する捕捉アームとを含む多特異性抗体または抗体フラグメントと、

(b) 該捕捉アームに結合するポリマー複合物であって、治療薬、ペプチド、酵薬、および標識リガンドからなる群から選択される薬剤に複合化したポリマーを含むポリマー複合物と

を含むキットに関する。

【発明を実施するための最良の形態】

[0008]

本発明は、組織中の標的部位への薬剤のターゲティング方法であって、(a) 該標的部位 上の抗原に結合するターゲティングアームとポリマー複合物に結合する補提アームとを含 な、多特異性抗体(msAb)または多特異的抗体フラグメントを組織に投与するステッ ブと、(b) 該補提アームに結合するポリマー複合物であって、治療薬、ペプチド、酵素、 および揺ぶリガンドからなる群から選択される前記薬剤に複合化したポリマーを含むボ リマー複合物を組織に投与するステップとを含む方法に関する。好ましくは、本発明のポ リマー複合物は、一般式(ポリマーー骨格)ー(薬剤)。(式中、mは0を含む整数であ 3)を有する。

20

10

30

50

[0.0009]

本明細書中で使用される、用語「組織」は、当業者が理解している組織を意味するために 使用される。本発明で想定する場合、組織はまた、個別の細胞、細胞培養物、体内組織ま たは体液(例えば、血球)またはこれらの群を意味するために使用される。さらに、組織 は被験体内に存在するか、生検するか、または被験体から取り出すことができる。組織は また、体内器官の全体または任意の一部であり得る。さらに、切除と本発明の方法との間 にいかなる保存工程を行うことなく被験体から組織をすぐに取り出しているという点で、 組織は「新鮮」であり得る。組織はまた、本発明の方法の適用前に標準的な組織調製技術 (凍結、急速凍結、パラフィン包埋、および組織固定が含まれるが、これらに限定されな い)によって保存されることもできる。

[0010]

本明細書中で使用される、用語「患者または被験体」は交換可能に使用され、これは、任 意の動物、好ましくはヒトおよび非ヒト霊長類を含む哺乳動物を意味するために使用され る。

[0011]

本明細書中で使用される、用語「標的」は、薬剤または化合物の任意のタイプに指向し得 る組織の位置(locus)の部位を意味するために使用する。位置は、正常部分および/また は疾患部分を含む組織の任意の部分または細胞自体を意味するために使用することができ る。位置はまた、罹患組織の病因または症状を含み得る組織周辺の領域を意味し得る。標 的部位は、組織全体であってもよく、腫瘍内の血管などの組織の一部であってもよく、ま たは、インビボもしくはインビトロまたはインサイチューで、組織を構成する個々の細胞 または細胞群であってもよい。これはまた、標的組織の位置で融合する分子または分子サ ブユニットであり得る。さらに、標的部位は、罹患組織の近傍の病原体に関連し得るので 、このため、標的部位は必ずしも細胞または組織に直接接触しているまたは組み込まれて いる必要はない。「標的部位」および「標的組織」は、本明細書中では交換可能に使用さ れる。

[0012] 本発明は、ポリマー複合物を組織内の標的部位に指向させるために多特異性抗体(msA b)を使用する。本明細書中で使用される、「多特異的抗体」は、本発明のmsAbが1 つを超える抗原またはエピトープに結合または認識するように1つを超える特異性または 1 つを超える結合価を有する。例えば、本発明の二重特異性抗体には、免疫グロブリンの 各アームが個別のエピトープまたはハプテンを認識または結合する抗体が含まれる。本発 明の多特異性抗体はまた、二重特異性よりも高い特異性(三重特異性または四重特異性抗 体などが含まれるが、これらに限定されない)を含む。例えば、三重特異性抗体は、2つ のアームが2つの異なる細胞抗原に指向し、および第3のアームがハプテンまたは薬物に 指向する抗体を含み得る。本明細書中で使用される、「多特異性抗体」には、1 つを超え る結合価を有する抗体も含まれる。例えば、本発明に含まれる抗体は、抗体が二重特異性 、さらに3価であるように1つの細胞エピトープに指向する2つのアームおよびハプテン または薬物に指向する第3のアームから構成され得る。さらに、標的アームまたはmsA bのアームは、標的組織上の2つまたはそれ以上の各エピトープに指向することができ、 および捕捉アーム(単数または複数)は、ポリマー複合物上の2つまたはそれ以上の各ハ プテンに指向し得る。

[0013]

本発明に含まれるように、msAbは、抗体多特異性抗体フラグメントを含む。抗体フラ グメントは、F(ab')。、F(ab)。、Fab'、およびFabなどの抗体の抗原結 合部分である。抗体フラグメントは、インタクトな抗体によって認識されるものと同一の 抗原に結合する。例えば、抗CD22モノクローナル抗体フラグメントは、CD22のエ ピトープに結合する。本発明のms A b には、I g G × I g G 、 I g G × F (a b') 2 、IgG×Fab'、IgG×scFv、F (ab')<sub>2</sub>×F (ab')<sub>2</sub>、Fab'×F (ab') a、Fab'×Fab'、Fab'×scFv、およびscFv×scFvニ

50

[0014]

用語「抗体フラグメント」には、特異的抗原への結合によって複合体か形成される抗体と 同様に作用する任意の合成または遺伝子操作タンパク質も含まれる。例えば、抗体フラグ メントには、重顔および軽顔の可変領域からなる単胞フラグメント(「Fv」フラグメン ト)、軽鎖および重鎖の可変領域がペプチドリンカーで接続された組換え一本鎖ポリペプ チド分子(「sFvタンパク質」)、および超可変領域を模倣するアミノ酸残基または関 連ペプチドからなる最小認識単位が含まれる。

[0015]

本発明のmsAbは、本来モノクローナルまたはポリクローナルであるが、モノクローナル抗体が好ましい。さらに、msAbのターゲティングアームおよび捕捉アームは、本来モノクローナルまたはポリクローナルであり得る。好ましくは、標的アームまたは捕捉アームのいずれかはモノクローナルである。最も好ましくは、標的アームおいよび捕捉アームは共にモノクローナルである。

[0016]

本発明のmsAbを、標識を保有するように操作することができる。msAbが保有することができる標識の例には、ピオチンーストレプトアビジン複合体および放射性同位体などの模職リガンドが含まれるが、これらに限定されない。有利には、局在化およびクリアラスの追跡を容易にするために本発明のmsAbを放射性標識する。

100171

msAbのターゲティングアームおよび捕捉アームの片方または両方は、キメラ抗体、ヒト抗体、またはヒト化抗体であり得る。

[0018]

正常または罹患組織によって共有される細胞外細胞接着分子であり、本発明において標的 部位の位置における抗原と考えられる。抗原の例には、MHC複合体成分、受容体、およ び腫瘍抗原が含まれるが、これらに限定されない。特に、このような抗原には、癌胎児抗 原(CEA)、17-1A、結腸特異的抗原P、上皮糖タンパク質、HER-2/neu 、上皮増殖因子受容体、CD19、CD20、CD22、およびCD74が含まれる。 [0019]

本明細書中で使用される、「捕捉アーム」は、ポリマー複合物を認識して結合するmsA bの一部を意味するために使用される。補根アームは、ポリマー複合物のポリマー 骨格を 直接、または、ポリマー骨格に複合化した薬剤を、または、ポリマーー薬物複合物に結合 したハプテンを認識してもよい。

[0020]

例えば、ペプチドから構成されるポリマー骨格に対する抗体を、周知の A b 産生方法によ って作製する。例えば、(ペプチド)。- K L H (n = 1 ~ 3 0) などの免疫原を含むフ ロイント完全アジュパントの注射後に、フロント不完全アジュパント中に懸濁した同一の 免疫原を免疫応答性動物に2回注射し、抗原のi. v. 促進の3日後に脾臓細胞を採取す る。次いで、採取した脾臓細胞を、Sp2/0-Ag14骨髄腫細胞と融合し、得られた クローンの培養上清を、直接結合ELISAを使用して抗ペプチド反応性について分析し た。作製したAbの正確な特異性を、元の免疫原のペプチドフラグメントの使用によって 分析することができる。これらのフラグメントを、自動化ペプチド合成機を使用して容易 に調製することができる。Ab産牛について、融合細胞株を選択することができるように 酵素欠損ハイブリドーマを単離する。この技術を使用して、ポリマー複合物を含む1つま たは複数のキレート (例えば、In (III) - DTPAキレート) に対する抗体を惹起す ることもできる。In (III) ージーDTPAに対するマウスモノクローナル抗体は、当 分野で公知である(例えば、米閣特許第5,256,395号)。

免疫原に対する抗体の最初の惹起後、抗体を配列決定し、その後組換え技術によって調製 することができる。マウス抗体および抗体フラグメントのヒト化およびキメラ化は、当業 者に周知である。例えば、マウス免疫グロブリンの重鎖および軽鎖の可変鎖由来のマウス 相補性決定領域をヒト可変ドメインに導入し、その後マウス対照物のフレームワーク領域 中のヒト残基と置換することによって、ヒト化モノクローナル抗体を産生する。ヒト化モ ノクローナル抗体由来の抗体成分の使用により、マウス定常領域の免疫原性に関連する潜 在的な問題が回避される。マウス免疫グロブリン可変ドメインの一般的なクローニング技 術は、例えば、Orlandiら、Proc.Natl.Acad.Sci.USA、86、3833,1989の文献(その全体が 本明細書中で参照して参照して組み込まれる)に記載されている。ヒト化mAbの産生技 術は、例えば、Ionesら、Nature、321、522、1986、Riechmannら、Nature、332、323、19 88, Verhoeyen 5, Science, 239, 1534, 1988, Carter 5, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 89 、4285、1992、Sandhu、Crit.Rev.Biotech.、12、437、1992、およびSingerら、J.Immun. 、150、2844、1993(それぞれ本明細書中で参照して組み込まれる)に記載されている。 [0022]

あるいは、トランスジェニック非ヒト動物から完全なヒト抗体を得ることができる。例え ば、Mendezら、Nature Genetics、15、146-156、1997;米国特許第5.633.425号を参照のこ と。例えば、ヒト免疫グロブリン遺伝子座を有するトランスジェニックマウスからヒト抗 体を回収することができる。マウス体液性免疫系を、内因性免疫グロブリン遺伝子の不活 化およびヒト免疫グロブリン遺伝子座への導入によってヒト化する。ヒト免疫グロブリン 遺伝子座は非常に複雑であり、ほぼ0、2%のヒトゲノムを共に占める多数の個別のセグ メントを含む。トランスジェニックマウスが適切な抗体レパートリーを産生することがで きることを確認するために、ヒト重鎖および軽鎖の遺伝子座の大部分をマウスゲノムに導 入しなければならない。生殖細胞系列の配置でヒト重鎖または軽鎖免疫グロブリン遺伝子 率のいずれかを含む酵母人工染色体 (YAC) の形成から開始される段階的プロセスでこ れを行う。各インサートが約1Mbのサイズであるので、YAC構築には免疫グロブリン

遺伝子座の重複フラグメントの相同組換えが必要である。一方が重頻遺伝子座を含み、他方が軽鎖遺伝子座を含む 2 つの Y A C を、マウス胚幹細胞への Y A C を 高有酵母スプェロブラストの融合を介して個別にマウスに導入する。次いで、胚幹細胞クローンを、マウス胚盤 腔に微量注入する。 得られたキメラ雄を、その生殖系列細胞による Y A C の輸送能力についてスクリーニングし、マウス抗体産生欠損マウスと交配する。 2 つのトランスジェニック系統 (一方はヒト重額遺伝子座を含み、他方はヒト軽額遺伝子座を含む)の交配により、免疫化に応答してヒト植物を添進する子径が任助される。

【0023】 非再整列とト免疫グロブリン遺伝子を、微小核体媒介染色体導入(MMCT:microcell-m edisted chromocom transfor)を介してアウフ医が細胞に移してステレきつきる。 刷き

非特殊的に下記板プロノリン連拡子を、破小核体操力米色体導力(MMC I:nicrocelina ediated chronosome transfer)を介してマウス胚幹細胞に移入することもできる。例え えば、Tonizukaら、Nature Genetics、16、133、1997を参照のこと。この方法では、ヒト染 色体を含む微小核体をマウス胚砕細胞と融合する。導入された染色体は安定に保持され、 成体キメラは適切な組織特異的発展を示す。

[0024]

別の方法として、本発明の抗体または抗体フラグメントは、組み合わせ免疫グロブリンラ イブラリーから単離したヒト抗体フラグメントに由来し得る。例えば、Barbasら、METHOD S:A Companion to Methods in Enzymology、2、119、1991およびWinterち、Ann.Rev.Immu nol.、12、433、1994 (本明細書中で参照して組み込まれる)を参照のこと。B細胞不死 化によるモノクローナル抗体産生に関する多数の困難を、ファージディスプレイを使用し た大腸菌での抗体フラグメントの操作および発現によって克服することができる。高親和 性モノクローナル抗体の回復を確実にするために、組み合わせ免疫グロブリンライブラリ ーは、巨大なレパートリーサイズを含まなければならない。典型的なストラテジーは、免 疫化マウスのリンパ球または脾臓細胞から得たmRNAを使用し、逆転写酵素を使用して c DNAを合成する。重鎖および軽鎖の遺伝子を、個別にPCRで増幅し、ファージクロ ーニングベクターにライゲーションする。一方が重鎖遺伝子を含み、他方が軽鎖遺伝子を 含む2つの異なるライブラリーが産生される。ファージDNAを各ライブラリーから単離 し、重鎖および軽鎖配列を共にライゲーションおよび封入して組み合わせライブラリーを 形成する。各ファージは、重鎖および軽鎖のcDNAのランダムな対を含み、大腸菌の感 染時に感染細胞中の抗体鎖の発現を指示する。目的の抗原を認識する抗体を同定するため に、ファージライブラリーをプレートし、プラーク中に存在する抗体分子をフィルターに 移す。フィルターを放射性標識抗原と共にインキュベートし、洗浄して過剰な非結合リガ ンドを除去する。オートラジオグラム上の放射性スポットにより、抗原に結合した抗体を 含むプラークを同定する。ヒト免疫グロブリンファージライブラリーの産生に有用なクロ ーニングベクターおよび発現ベクターを、例えば、STRATAGENEクローニングシステム(La Iolla、CA)から得ることができる。

[0025]

20

40

和性およびより選い解離速度を有する抗体フラグメントを、CDR3変異誘発および鎖のシャフリングなどの親和性変異プロセスによって得ることができる。例えば、Jackson5、Br.J.Cancer、78、181-188、1998、Osbourn5、Immunotechnology、2、181-196、1996を参照のこと。

[0026]

当分野で公知の技術(例えば、抗CEA腫瘍Abおよび抗ペプチドAbをそれぞれ共にペ プシン消化してその各F (ab'),を得る)によってmsAbを調製することができる 。抗CEA-Ab-F(ab'),をシステインで還元してFab'単量体単位を作製し 、ビス (マレイミド) ヘキサンなどの架橋剤とさらに反応させてFab'ーマレイミド部 分を作製する。抗ペプチドAb-F(ab')2をシステインで還元し、精製して回収し た抗ペプチドFab'-SHを抗CEA-Fab'-マレイミドと反応させてFab'× Fab'二重特異性Abを作製する。あるいは、抗ペプチドFab'-SHフラグメント を抗CEA F (ab'),とカップリングさせてF (ab'),×Fab' 構築物を作製 するか、抗CEA IgGとカップリングさせてIgG×Fab'二重特異性構築物を作 製することができる。1つの実施形態では、部位特異的様式での過ヨウ素酸塩酸化されて いる抗CEA IgG重鎖炭水化物への抗ペプチドFab'チオール基の結合によってI g G×Fab'構築物を調製し、その後市販のヒドラジドーマレイミド架橋剤との反応に よって活性化することができる。使用した成分Abを、公知の技術によってキメラ化また はヒト化することができる。キメラ抗体は、げっ歯類抗体由来の可変ドメインおよび相補 性決定領域を含み、残りの抗体分子がヒト抗体に由来する組換えタンパク質である。ヒト 化抗体は、モノクローナル抗体のマウス相補性決定領域をマウス免疫グロブリンの重鎖お よび軽鎖の可変鎖からヒト可変ドメインに導入された組換えタンパク質である。 [0027]

種々の組換え法を使用して、多特異性抗体および抗体フラグメントを産生することができ る。例えば、多特異性抗体および抗体フラグメントを、トランスジェニック家畜のミルク で産生することができる。例えば、Colman.A.、Biochem.Soc.Symp.、63、141-147、1998 および米国特許第5,827,690号を参照のこと。対合免疫グロブリン重鎖および軽鎖をコー ドするDNAセグメントをそれぞれ含む2つのDNA構築物を調製する。哺乳動物上皮細 胸中で発現することが好ましいプロモーター配列を含む発現ベクターにフラグメントをク ローン化する。例には、ウサギ、ウシ、およびヒツジのカゼイン遺伝子、ウシαラクトグ ロブリン遺伝子、ヒツジβラクトグロブリン遺伝子、ならびにマウスホエイ酸タンパク質 遺伝子が含まれるが、これらに限定されない。好ましくは、挿入されたフラグメントを、 哺乳動物特異的遺伝子由来の同族ゲノム配列によってその3'側に隣接させる。これによ り、ポリアデニル化部位および転写物安定化配列が得られる。発現カセットを受精哺乳動 物の卵の前核に同時注入し、その後レシピエント雌の子宮に移植して妊娠させる。出生後 、子孫を、サザン分析によって両導入遺伝子の存在についてスクリーニングする。存在す べき抗体について、両重鎖および軽額遺伝子は、同一の細胞中で同時に発現されなければ ならない。トランスジェニック雌由来のミルクを、当分野で公知の標準的な免疫学的方法 を使用して抗体または抗体フラグメントの存在および機能性について分析する。抗体を、 当分野で公知の標準的方法を使用してミルクから精製することができる。

[0028]

ヒト抗体由来のCドメインをコードするフラグメントへのマウス軽額可変ドメインおよび 重額可変ドメインをコードするCDNAフラグメントのライゲーションによってキメラA トを構築する。Cドメインは抗原結合に寄与しないので、キメラA かは依然のマウスADと 同一の抗原特異性を保持するが、配列はヒト抗体に近い。キメラA かは依然としていくつ かのマウス配列を含むが、依然として免疫原性を示し得る。ヒト化A b は抗原認識に必要 なマウスアミノ酸のみを含む。ヒト抗体アレームワークへのマウス相補性決定領域由来の アミノ酸の構築によってこの産物を構築する。

[0029]

他の最近のmsAb産生方法は、より一般的な免疫グロブリンイソ型よりも強力に架橋す 50

50

[0030]

[0031]

2つまたはそれ以上の異なる一本鎖抗体または抗体フラグを大い。 タンパク質を、上記と類似の様式で産生する。組換え法を使用して、機なの融合タンパク質をを生する。の例えば、ヒト化モノクローナル抗CEA抗体由来のFabることができる。例えば、ヒト化モノクローナル抗CEA抗体由来のFabることができる。例えば、ヒト化モノクローナル抗CEA抗体の国を生まることができる。グリシルーグリシルーグリシルーセリンの三量体である(GGGS)、などの頂接性リカーは、scFvを抗CEA抗体の国館はに連結させる。あるいは、scFvを、hMN-14の軽頻の定常領域に連結させることができる。超額FGのsない、まcFvを、CR反応によってV2な、なびVxドメインに移入する。次ので、まなアントンをコードするDNAフラグメントを、CH1ドメインを3中のよりなで、まなFyマールードするDNAのアグメントを、CH1ドメインを3中のよりなで、まなアントがある。次のよりなでは、またアンマング(staging)でカターにライゲーションする。得られたまたFv-CH1構築物を切り出し、抗CEA抗々ターを使用して、多特異性融合タンパク質発現のために哺乳動物細胞にトランスフェクトすることができる。

[0032]

大腸菌発現系を使用して、大量の b s c A b および離合タンパク質を産生することができる。例えば、Zhenpingら、Biotechnology、14、192-196、1996を参照のこと。2 フラグメントの V L および V m ドメインが異なるポリペプチド鎖上に存在する 2 つの「重複」 s c F v フラグメントの大腸菌での同時発現によって機能性 b a s c A b を産生することができる。目的の2 つの抗体の V 、 t ま び v ア・ラグメントの大腸菌での同時発現によって機能性 b a s c A b を産生することができる。目的の2 つの抗体の V 、 t ま メインを、 u 準 n b a P C R 法を使用して単端する。次いで、目的の第 1 の抗体の V 、 ドメインの C 末端がリンカーを介して第 2 の抗体の V 、 ドメインの N 末端にライゲーションされるように c D N A を細菌発現ペクターにライゲーションする。同様に、目の 物 2 の抗体の V 、 ドメインの C 末端を、 リンカーを介して第

20

40

1 の抗体の  $V_{\parallel}$ ドメインの N 末端にライゲーションする。得られたパイシストロン性オペロンを、強力プロモーター(例えば、リン酸枯渇によって誘導される大腸菌アルカリホスファターゼプロモーター)の転写調節下におく。あるいは、1 a c プロモーター)の転写調節下におく。あるいは、1 a c プロモーター)の転写調節下におく。あるいは、1 a c プロモーターおよび 2 % グリシンおよび 1 %

[0033] 機能性bscAbおよび融合タンパク質を、トランスジェニック家畜のミルクで産生する こともできる。例えば、Colman,A.、Biochem.Soc.Symp.、63、141-147、1998、米国特許 第5,827,690号を参照のこと。上記のようにして得たbscAbフラグメントを、哺乳動 物上皮細胞で優先的に発現するプロモーター配列を含む発現ベクターにクローン化する。 例には、ウサギ、ウシ、およびヒツジのカゼイン遺伝子、ウシα-ラクトグロブリン遺伝 子、ヒツジβーラクトグロブリン遺伝子、およびマウスホエイ酸タンパク質遺伝子由来の プロモーターが含まれるが、これらに限定されない。挿入したbscAbは、哺乳動物特 韓的遺伝子由来の同族ゲノム配列によってその3、側に隣接していることが好ましい。こ れにより、ポリアデニル化部位および転写安定化配列が得られる。次いで、発現カセット を哺乳動物受精卵の前核に注入し、その後レシピエント雌の子宮に移植して妊娠させる。 出生後、子孫を、サザン分析によって移入したDNAの存在についてスクリーニングする 。トランスジェニック雌由来のミルクを、当分野で公知の標準的な免疫学的方法を使用し てbscAbの存在および機能性について分析する。当分野で公知の標準的方法を使用し て、ミルクからbscAbを精製することができる。ミルクにおけるbscAbのトラン スジェニック産牛により、大量のbscAbを得る有効な方法が得られる。 [0034]

【0035】 さらに トランフジェニック植物により りょくADおよび陣台

さらに、トランスジェニック植物により、bscAbおよび融合タンパク質の長期保存が容易になる。室温で1週間の保存後、機能活性scFvタンパク質をタパコの葉から抽出した。同様に、室温で1年間保存したトランスジェニックタパコ種子は、scFvタンパク質またはその抗原結合活性の損失は認められない。

# [0036]

昆虫細胞中で機能性 b s c A b および融合タンパク質を産生することもできる。例えば、 Wahiouzら、J.lmaunol. Methods、212、149-160、1993を参照のこと。昆虫ベースの発現系 により、大量の同種で適切に折りたたまれた b s c A b の産生手段が得られる。パキュロ ウイルスは、広範に使用されている昆虫細胞用の発現ベクターであり、組換え抗体分子に

20

50

首尾よく適用されている。例えば、Miler,L.K.、Ann.Rev.Microbiol.、42、177、1988、B eiら、J.Immunol.Methods、186、245、1995を参照のこと。あるいは、誘導性プロモータ 一の転写調節下でのbscAb構築物を含む安定な昆虫細胞株の作製によって、誘導性発 現系を使用することができる。例えば、Mahiouz 5、J. Immunol. Methods、212、149-160、 1998を参照のこと。上記のようにして得たbscAbフラグメントを、Drosphilaメタロ チオネインプロモーターおよびヒトHLA-A2リーダー配列を含む発現ベクターにクロ ーン化する。次いで、構築物を、D.melanogasterSC-2細胞にトランスフェクトする。大量 の銅、亜鉛、またはカドミウムへの細胞の曝露によって、発現を誘導する。bscAbの 存在および機能性を、当分野で公知の標準的な免疫学的方法を使用して決定する。当分野 で公知の標準的方法を使用して、精製bscAbを得る。

[0037]

本発明で使用したポリマーは、薬剤の1つの分子または複数の分子が付着し得る骨格を提 供することを意味する。本明細書中で使用される、「複数の分子」は、1 つを超える分子 を意味する。さらに、1種類を超える薬剤を同一の骨格に付着させて、複数の薬剤を1つ のポリマーに送達させることができる。このポリマー骨格に付着させることができる薬剤 は、性質(立体化学、化学式、放射性同位体数、原子量、半減期、活性、特異性、活性化 エネルギー、放射能、および有効性が含まれるが、これら限定されない)が異なり得る。 [0038]

本発明のポリマーおよびポリマー骨格の例は、ポリスチレン、ポリグルタミン酸(E;ー 文字コード)、およびアスパラギン酸(D)(これのD-アミノ酸アナログを含む)など の1種のアミノ酸のポリマーである。1つの実施形態では、最終msAb/ポリマー複合 系を使用した場合にポリマー複合物を認識するm s A b のアームが完全に特異的であるこ とを確かめるために、非天然アミノ酸(例えば、D-アミノ酸)を骨格構造に組み込む。 本明細書中で使用される、「コポリマー」は、2種またはそれ以上のアミノ酸のポリマー (3種のアミノ酸のポリマー、4種のアミノ酸のポリマー、および5種のアミノ酸のポリ マーが含まれるが、これらに限定されない)を意味する。ポリ(Lvs-Glu)(ポリ [KE] などのコポリマーは、所望の比での基礎単位でこのようなコポリマーを選択す る場合に特に有用である。これらの比は、ポリ「KE」またはポリ「KD」の場合に1: 10から10:1までが有利であり得る。ポリ(Lvs-Ala-Glu-Tvr) (K A E Y : 5 : 6 : 2 : 1 ) などのアミノ酸基礎単位に基づくより複雑なコポリマーを使用 することもできる。使用されるポリマーの分子量は、一般に、1、000から100.0 00ダルトンの範囲内である。アミノ酸基礎単位を、認識ハプテンおよび治療薬のキャリ アとして作用する能力だけでなく、個々の基礎単位をポリマー複合物全体に合わせて作製 する物理的および生物学的性質についても選択する。例えば、好ましいポリマー複合物は 、多数の疎水性薬物部分が置換した場合でさえも適切な安定性を保持するものである。ポ リペプチドの場合、これはしばしば荷雷残基が多数存在することを意味する。正味で正雷 荷を有する薬剤は時折細胞および組織に非特異的に結合するおそれがあるので、生理学的 p H において正味で負電荷を保持する最終ポリマー複合物でさらなる好ましい性質が得ら れる。ポリペプチドの場合、アスパラギン酸およびグルタミン酸などの酸性残基を優勢に することにより、最も容易にこの基準が満たされる。第3の好ましい性質は、ポリマー骨 40 格がエステラーゼなどの血清酵素ならびにカルボキシおよびアミノペプチダーゼに安定で あることである。この優勢のために、ポリペプチドにDアミノ酸を組み込み、N末端およ びて末端をそれぞれアシル化およびアミド化することができる。好ましい分子量範囲に関 して、5、000と25、000との間のベースポリマーの分子量が特に好ましい。 [0039]

しかし、完全に定義された分子量を有する、より小さいポリマー複合物もまた、本発明の 節囲内で好ましい。2~50残基鎖長のポリペプチドが容易に産生される固相ペプチド合 成技術によって化学的に定義された物質としてこれらを産生することができる。正確な構 造が定義される以外のこの試薬型の第2の利点は、鎖中の一定の点に1つまたは任意の所 望の数の化学結合手を置く能力である。各部分の選択レベルでの認識ハプテンおよび治療 業の付着のためにこれらをその後に使用することができる。例えば、好ましい薬剤は、 2つのリジン単位を含む38 D グルタミン酸残基の40 量体(前者は D T P A などの認識能位によりε 置換されている)である。次いで、残存するグルタミン酸残基を、タキソール、10 ーヒドロキシカンプトセシン、2 ーピロリノドキソルビシン、またはメルファランル、10 ーヒドロキシカンプトセシン、2 ーピロリノドキソルビシン、またはメルファランル、10 ーヒドロキシカンプトセシン、2 ーピロリノドキソルビシン、またはメルファランなどの化学療法薬に部分的に置換する。添加した薬物の液水性に依存して、置換比は変化する。また、設調ハデシンの選択はまた、最終高物の全体の水溶性に依停として、置換比は変化する。また、設調ハデシンの選択はまた、最終高物の全体の水溶性に影響を与え、この目的のために、D T P A などの親水性部分が特に好ましい。一般に、ポリマーに対する薬物の置換比は、利用可能な部位の10~50%であり、概説した所望の物理的性質の維持に十分な非置換視器を視す。

[0040] 本発明の範囲内でポリペプチド以外のポリマーを使用することができる。ポリ(エチレン ) グリコール「PEG」は多特異性抗体プロドラッグアプローチのための所望のインビボ 特性を有し、ポリマーの末端に異なる化学官能基を有する種々の形態で得ることができる 。ほとんどのPEG誘導体は、いずれかのポリマー鎖の末端に2つの機能性活性部位のみ を有する。このようなPEG由来の蓼剤 (例えば、ジーSN-38-PEGなど) は、S N-38-ポリマープロドラッグクラスの最も短いメンバーと考えることができる。PE G誘導体の所望のインビボ特性を、その二量体機能性による負荷能力の制限によって釣り 合いを取る。しかし、より最近では、Poianiら(Bioconiegate Chem.、5、62-630、1994) などのハプテン保有能力がより高いPEGコポリマーの調製が記載されている。PEGの ビス(スクシニミジル)カーボネート誘導体などの面末端が活性化されたPRG誘導体を 、リジンなどの多機能性ジアミンと共重合する。リシルカルボキシル基が重合プロセスに 関連しない(- Lys (COOH) - PEG-Lys (COOH) - PEG-)。反復単 位を含むこのような共重合生成物を、DTPAなどのハプテン残基またはSN-38など の薬物残基の付着のために使用することができる。DTPAなどのハプテンまたはSN-38などの薬物を、PEGーポリリシル複合物の末端上に残存する遊離のカルボキシル基 と反応させることもできる。最も好ましくは、大量のアミノ酸含有量を使用し、薬物をア ミノ酸側鎖に付着させる。認識ハプテンを、PEG誘導体の末端に添加する。

[0041] 認識ハプテンおよび薬物を保有するために使用することができる他の合成ポリマーには、 N- (2-ヒドロキシプロピル) メタクリルアミド (HMPA) コポリマー、ポリ (スチ レンー無水マレイン酸コポリマー (SMA:polystyrene-co-maleic acid/anhydride)、 ポリ (ビニルエーテル無水マレイン酸) (DIVEMA)、ポリエチレンイミン、エトキ シル化ポリエチレンイミン、スターバーストデンドリマー、およびポリ (N-ビニルピロ リドン) (PVP) が含まれる。例として、多数の無水物単位から構成されるDIVEM Aポリマーを限定量のSN-38と反応させて、ポリマー骨格上の薬物の所望の置換比を 得る。残存する無水物基を水性条件下で切断して、遊離のカルボン酸基を得る。限定数の 遊離カルボン酸基を標準的な水溶性ペプチドカップリング剤(例えば、EDAC)「貢献 者:定義のこと]を使用して活性化し、遊離アミノ基を有する認識部分とカップリングさ せる。抗体が既に化合物のHSG部分に対して惹起しているので、後者の例は、ヒスタミ ニルースクシニルーグリシルーリジンアミド (HSGK-NH<sub>2</sub>) である。次いで、遊離 εリジン残基は、認識ハプテンのポリマー骨格への付着点となる。最後に、一定の例では 、使用ポリマーは天然に存在するポリマーであり得る。これの例は、7個の遊離チオール 基を有する低分子量タンパク質のアポメタロチオネイン(aponetallothionein)の使用であ る。このタンパク質をジスルフィド交換によってカリケアミシン(calicheamicin)とカッ プリングさせて、ジスルフィド結合したポリカリケアミシン複合物を生成する。さらに、 タンパク質は、任意の薬物複合化の前に、DTPA、DOTA、HSGなどの認識ハプテ ンを有するように改変された限定数のリシル残基を有し得る。

[0042]

10

20

30

放射性核種および認識パプテンの保有に有用なポリマーを、特定の放射性核種の保有についてのその適合について選択する。ポリマー骨格はアミノ酸からなる場合、例えば、会骨 格アミノ酸は Dまたは L 型であっても、これらの型が高っしていてもよい。例えば、放射性核種  $^{(1)}$  目 ウェス は、放射性核種  $^{(3)}$  目 から作製されたポリマーおよびポリ (G I u. T y r) [1: 1]、ポリ (G I u. T y r) [4: 1]、およびポリ (G I u. G I u. G

[0043]

1 つの実施形態では、msAbの補捉アームは、ポリマー複合物のポリマー骨格に付加した認識パプテンを認識する。ポリマー複合物が個別の認識パプテンを合む場合、ポリマー複合物が個別の認識パプテンをといる。 (認識パプテン) 。 (ポリマー骨も) 一 (薬剤)。 (式中、 n および m は 0 を含む整数である) である。しかし、 n および m の両方を 0 にできない。 m が 0 である場合、 認識パプテンは必ず標的部位に 標的される薬剤として作用する。 同様に、 n が 0 である場合、 ポリマー骨格または薬剤は、 捕捉アームのハプテンまたは抗原として作用する。

[0044]

認識ハプテンの例には、ジエチレントリアミン五酢酸(DTPA)の金属イオンキレート が含まれるが、これらに限定されない。少なくとも2つの独立した研究所によって、抗体 は イン ジウム — D T P A に 対 し て 反 応 性 を 示 し た 。 低 分 子 量 複 合 体 と し て 放 射 免 疫 診 断 お よび放射免疫治療で使用する場合、このような金属キレートは、これらが腫瘍予備ターゲ ティングmsAbに結合しない場合に泌尿器系を介して迅速に排泄されるという望ましい 性質を有する。この認識系の型では、抗体は、遊離のキレート剤またはキレート(キレー ト剤の金属複合体)に対して反応性を示す。さらに、インジウムーDTPAに対する抗体 は、キレート剤が異なる金属と複合体化する場合にDTPAに対して異なる親和性を有し 得る、または有する。多特異性抗体の捕捉アームを、キレートによって保持された簡単に 変化する金属によって親和性を調整することができるので、これを有利に使用することが できる。 1 , 4 , 7 , 10 ーテトラアザシクロドデカンーN , N' . N' ' . N' ' ー四 酢酸 (DOTA) またはN、N'ージ「2ーヒドロキシー5ー (エチレンー3ーカルボキ シ) ベンジル] エチレンジアミンN. N' -二酢酸 (HBED) などの他の金属キレート 剤に対して抗体を惹起することもできる。大環状キレートDOTAに対して惹起された抗 体は、中心の環が立体的に強固であるので、より多くの異なる金属置換基を受け取ること ができる。したがって、種々の金属置換基を有するか、金属をまったく含まない場合でさ えも、抗DOTAmAbを使用することができる。好ましい実施形態では、本発明のms Abは、DOTAまたはDOTAの金属複合体を認識または結合する捕捉アームを含む。 [0045]

本発明の認識ハプテンは、キレートまたは金属キレートである必要がない。強力な免疫応答を得ることができる他の低分子量の分子を使用して抗体を調要することができる。これの別は、抗体が惹起された親水性種であるヒスタミニルースクシニルーグリシン(HS)ハブテンである。679と呼ばれる1つの特定の抗体が科学論文で広く記載されている。多特異性抗体の捕捉アームのこの型および抗キレート型を、天然で現水性を示し、、低分子量の診断策ねよび治療変と共に使用されるようにデザインした。本発りを使用して、高寸リマーにより最終治療薬の大部分の物理的性質が与えられるので、この上記の親水性の高さはあまり厳密ではない。同様に、これにより大ンビネ条件下で有用な、抗検の惹起に使用れている免疫原には、フルオレセインおよび2、4ージニトロフェニル誘導体などが含まれる。さらに、認識ハプテンには、ペプチドまたは他の分子内に含まれるアミノ酸残基を含み得る。

[0046]

あるいは、ポリマー骨格自体に含まれるエピトープを認識ハプテンとして使用することが 50

できる。

[0047]

最適な薬物 (a drug of choice)が置換されたポリマーを、KLHなどの周知の免疫原性剤に付着した最適な薬物と同様に、免疫原として使用ることもできる。ポリマーまたは薬物・ポリマー複合物を、免疫原性を増強するために高分子と付着させるとができ、の複合物を免疫原として使用し、標準的な方法を使用して抗体発現についてのスクリーニングを行った。 特定の薬物に対する抗体の産生は有利であり得る。したがって、DTPA、HSG、またはDOTAなどの個別の認識単位を使用する場合、二次抗体認識生位はいかなる特定の薬物とも関連せず、同一のポリマー母格に複合化した種々の実施に対しているない。 2 つの 異なるポリマー 薬物複合物を現在の併用 化学療法と頻似の状況で組み合わせて使用する場合(異なる作用様式でのいくつかの薬物の使用における利点を得るため)、この家飯形態は有用である店

[0048]

ボリマー複合物の認識ハブテンは、公知の免疫原認識部分(例えば、公知のハブテン)を含み得る。公知のハブテン(例えば、フルオレセインイソチオシアネート(FITC))を使用して、抗体に対するポリマー複合物の特異性を高める。ハブテンに対して製起された抗体が公知であり、本発明の多特異性抗体に組み込むことができるので、これが起こる。したがって、付加したキレート剤またはキレートとのポリマー複合物に付加される不免明の抗体または抗体フラグメントに対する特異性が高い。ポリマー複合物に付加される不発明のガ化または抗体フラグメントに対する特異性が高い。ポリマー複合物に付加されるで、カインの別の例は、ビタミンBI2の使用は有利である。したがって、抗体に対して高い物異性を示し得る。

[0049]

別の実施形態では、画像化および/または治療に使用される放射性核種を、元の認識ハブテンの設計に組み込むことができる。例えば、Ac-GIy-D-3-F-Tyr-D-OHを、1-ys-CAC-M-CAC

[0050]

業物ハプテンを有するポリマーと同様に、本発明で使用されるmsAbを、ポリマー骨格 40、放射性核種合有ハプテン、または放射性核種部分から離れたハプテンに対して惹起することができる。個別の数の認識部分(例えば、1つまたは2つのみ)を付加した放射性核種・ハプテンの数と無関係にポリマーに添加することができるので、後者の実施形態が特に好ましい。インジウムーDTPAおよびDOTAならびに他の認識ハプテンなどの特異的放射性各種ハプテンに対して抗体を敷起した。1つの顕著な例は、低分子量のハプテンHSSに対して敷起した679と呼ばれる抗体である。

[0051]

任意の有用な核種は、本発明の範囲内であり得る。<sup>111</sup> インジウムまたは<sup>30</sup> イットリウム などそれぞれの有用な診断または治裁特性を有する放射性核種が特に好ましい。他の有用 な核種には、<sup>18</sup> F、<sup>32</sup> P、<sup>47</sup> S C、<sup>62</sup> C u、<sup>67</sup> C u、<sup>67</sup> C u、<sup>67</sup> C a、<sup>68</sup> G a、<sup>66</sup> C a、<sup>66</sup> C a

放射性金属核種の強固な結合には、放射性金属のためのキレート剤がしばしば必要となる。タンパク質アポメタロチオネインなどの天然に存在するポリマーキレート剤を使用することができる。低分子量キレートの放射性標識で使用される標準的な放射性機識が送および注意を使用して、放射性標識キレートポリマーを調製することができる。例えば、1<sup>111</sup> インジウムおよび<sup>190</sup> イットリウムなどの放射性金属を使用した手順には、一般に、純度の高い放射性核和の供給物、脱イオン水を含む全ての緩衝液、ならびに放射性機調手順の間に任意の試験で使用されるガラス器具およびプスチック器具の酸洗浄が必要である。放射性標識反応に伴って低酸素緩衝液およびアルゴン雰囲気を使用した、標識を行うために化学的還元工程が必要な<sup>158</sup>レニウムなどの放射性金属を使用した手順を行うことが最良である。

[0054]

[0053]

本明細書中で使用される、用語「薬剤、リガンド、または化合物」は、タンパク質、核酸、炭水化物、脂質、ポリマー、または小分子を意味することが意図される。

[0055]

本発明で使用される薬物には、ポリマー複合物に付加することができる限り、現在承認されているか依然として承認されていない任意の化学療法薬が含まれるが、これらに限定されない。要しているか依然として承認されていない任意の化学療法薬が含まれるが、これらに限定されない。アナストロゾール、アザシチジン、プレオマイシン、ブスルファン、カルボブラチン、カルムスチン、クロラムブシル、シスプラチン、クラドリピン、ジクロホスファミド、シタラピン、ダカルバジン、ダクチノージン、メグロノルピシン、ドセタキセル、ドキソルピシン、エストラムスチン、メエトポット、フロクスウリジン、フルダラピン、フルオロウラシル、フルタミド、ゲムシタビン、ドロキンウレア、イダルピシン、イフォスファミド、イリノテカン、ロムスチン、メレーレタミン、メゲストロール、メルファラン、メルカプトプリン、メトトレキセート、マイトマイシン、ミトタン、ミトサントロン、パクリタキセル、ペントスタチン、ブロカルバジン、タモキシフェン、テニポッド、チオグアニン、チオテパ、トボテカン、ピンプラスチン、ビンクリスチン、およびピノレルピン。

[0056]

さらに、ポリマー複合物は、ホウ素中性子捕捉療法 (BNCT:Boron Neutron Capture T 50

heranv)プロトコールで使用すべきホウ素追加物からなる治療薬を含み得る。BNCTは 、腫瘍局在化10ホウ素原子の中性子照射によって腫瘍細胞に電離放射線を送達させるよう にデザインされたパイナリシステムである。 BNCTは、安定な同位体 (同位体が豊富な 10B) (天然存在度19.8%で存在する)を熱中性子で照射して、α粒子および<sup>7</sup>Li 核が生成される場合に起こる核反応に基づく。これらの粒子の路程は約1細胞直径であり 、高い線エネルギー付与が得られる。この核反応によって生成したたった数個の短距離1 7 M e V α 粒子で細胞核の標的およびその破壊に十分である。癌の B N T C を成功させ るには、腫瘍部位で高濃度の10ホウ素を局在化させ、本質的にホウ素を含まない非標的器 官を遊離させる方法が必要である。BNCTのための予備ターゲティングmsAhを使用 した患者の腫瘍治療のための組成物および方法は、本発明によって容易に改変することが でき、本明細書中で参照して組み込まれる、米国特許第6,228,362号に記載されている。 さらに、他の元素が中性子捕獲反応に適切である。1つの例はウラニウムである。大量の ウラニウムを、フェリチンなどの天然に存在するキレート剤によって結合させることがで きる。このようなストラテジーは当分野で記載されている(例えば、本発明に容易に適用 可能であり、その全体が本明細書中で参照して組み込まれる米国特許第6,228,362号およ びその引例)。

[0057]

さらに、ペプチドおよび酵素をポリマー複合物に複合化することができる。ポリマー複合 物に複合化する酵素およびペプチドは、プロドラッグの活性化、体内の解毒経路の調節に よる通常の治療薬の有効性の改良、補因子としての作用、他のタンパク質のリガンドとし ての作用、または薬物の様的特異的毒性の増加に有用であり得る。 「0.0 5 8 月

[0059]

別の実施形態では、被験体への投与前に酵素ーポリマー複合物をターゲティングm s A b と混合することができる。酵素ーポリマーーm s A b 複合物が標的部位に局在化し、非結合複合物が循環から除去されるのに十分な時間が経過した後、プロドラッグを投与する。上記のように、プロドラッグはその後予備ターゲティング酵素によってインサイチューで薬物に変換される。

[0060]

本明細書中で使用される、用語「プロドラッグ」を、不活性状態で投与されてその後より 活性な状態に変換される治療薬を意味するために使用する。さらに、プロドラッグを、 均与時に活性化されて、その後より活性な形態に変換される薬剤を意味するためにも使用す る。さらに、プロドラッグはまた、投与時のその活性に特異的ではなく、その後より特別 の作用剤に変換されるのも意味し得る。上記のように、プロドラッグは、被験体内で変換 してもしなくてもよい。変換はまた、プロドラッグが身体によってより活性であるか特異的なる のである薬剤に天然に代謝される天然のプロセスであるか、より活性であるか特異的な状。 態にプロドラッグを変換させるためにさらなる薬剤を投与する合成プロセスであり得る。

20

40

50

[0061]

抗癌治療に有用な一定の細胞傷害薬は、比較的血清に不溶性である。非複合形態で非常に 有毒なものもあり、その毒性はプロドラッグへの変換によって非常に減少する。溶解性の 低い薬物のより溶解性の高い複合物(例えば、グルクロニド(観水性酸のエステルまたは 観水性アミンのアミド)) 一の変換により、血清の水相での溶解性および静脈、動脈、 たは毛細血管の細胞壁を適過して腫瘍が浸漬した間質液に到達する能力が吸炎される。プ ロドラッグの切断により、緩的部位に低溶解性薬物が沈着する。このようなプロドラッグ から薬物への変換の多数の例は、Hansenに付与された米国特許第5,851,527号に開示され ている。

[0062]

肝臓における芳香族または脂環式アルコール、チオール、フェノール、ならびにアミンなどの一定の有害物質のグルクロニドへの変換は、これらを解毒してより容易に尿中に排泄は、アントラサイクリングリコシドであり、かつヒト $\beta$  ーグルクロニダーゼの基質であることが示されているエピルピン(ドキソルビシンの4ーエピマー(アドリアマイン))である。例えば、Arcaaone、Cancer Res、45、595、1985を参照のことと。極性基のより少ない他のアナログは、より観油性が高く、このようなアプローチに有望であると予想される。秀香族または脂環式アルコール、チオール、またはアミン基を含む他の薬物または需素は、このような食物形成の機構である。これらの薬物またはこれらの他のプロドラッグ形態は、本発明の部位特異的増強法に適切な候補である。

[0063]

[0064]

エトポシドは、グルクロニドの形成によって広範囲を解毒する広範に使用されている癌治 療薬であり、本発明の範囲内である。例えば、Handeら、Cancer Res.、48、1829-1834、1 988を 参照 の こ と 。 グ ル ク ロ ニ ド 複 合 物 を 細 胞 傷 害 薬 か ら 調 製 し 、 m A b ー グ ル ク ロ ニ ド 複合物で予備ターゲティングした腫瘍の治療薬として注射することができる。例えば、Wa ng5、Cancer Res.、52、4484-4491、1992を参照のこと。したがって、このような複合物 を、本明細書中に記載の予備ターゲティングアプローチと共に使用することもできる。同 様に、カルボキシルエステラーゼおよびグルクロニダーゼと共に使用するためのダウノマ イシンの誘導体に基づいてデザインされたプロドラッグおよびドキソルビシンが記載され ている。例えば、Bakina5、J.Med.Chem.、40、4013-4018、1997を参照のこと。本発明で 使用することができるプロドラッグ/酵素対の他の例には、フェノールマスタードおよび βグルクロニダーゼのヒドロキシ誘導体のグルクロニドプロドラッグ;フェノールマスタ ードもしくは C P T - 1 1 およびカルボキシペプチダーゼ:メトトレキセート置換 α アミ ノ酸およびカルボキシペプチダーゼA:6-メルカプトプリンおよびドキソルビシンおよ びβラクタマーゼなどの事物のペニシリンまたはセファロスポリン複合物;リン酸エトポ シドおよびアルカリホスファターゼが含まれるが、これらに限定されない。 [0065]

30

50

本発明の他の実施形態では、体内の解毒経路の調節によって標的部位でプロドラッグを活 性化するか通常の治療の有効性を改善することができる酵素を、認識ハプテンに複合化す ることができる。酵素-ハプテンーポリマー複合物を、予備ターゲティングmsAbの投 与後に投与し、標的部位に方向付ける。酵素が標的部位に局在した後、標的部位で作用す ることが公知の細胞傷害薬または予備ターゲティング酵素によってインサイチューで薬物 に変換されるそのプロドラッグを注射する。上記のように、薬物は、哺乳動物の通常の解 毒プロセスを使用して解毒されてより毒性の低い中間体(最も一般的には、グルクロニド )を形成するものである。解毒中間体(例えば、グルクロニド)は、予備ターゲティング 酸素によってより有毒な形態に再変換され、それにより標的部位での細胞傷害性が増大す る。これにより、薬物が再循環する。同様に、投与したプロドラッグは、正常な生物学的 プロセスによって活性薬物に変換し得る。予備ターゲティング酵素は、解毒薬物の再循環 によって治療有効性を改良する。このアプローチを、任意の酵素-薬物対の使用に適合さ せることができる。別の実施形態では、酵素-ハプテン-ポリマー複合物を、被験体への 投与前にターゲティングmsAbと混合することができる。酵素ーハプテンーポリマーー msAb複合物が標的部位に局在化し、非結合複合物が循環から除去されるのに十分な時 間が経過した後、プロドラッグを投与する。上記のように、プロドラッグはその後予備タ ーゲティング酵素によってインサイチューで薬物に変換される。 [0066]

本発明の別の実施形態では、ポリマー複合物をプロドラッグに複合化することができる。 予備ターゲティングmsAbbを被除体に投与し、標的に局在化させ、その後循環で除去される。適切な期間後、プロドラッグ(例えば、ポリグルタミン酸(SN-38年エステル)」。)を含むポリマー複合物を投与し、それによりプロドラッグが服務標的に特異的に同から放出されるの事業のは選携人することが公知である。当業者は、適切を選択したプロドラッグがこれらの酵素によって活性することができるというこの事実を利用することがアッグがこれらの酵素によって活性することができるというこの事実を利用することができる。例えば、カルボキシルエステラーゼは、ポリグルタミン酸(SN-38年エステルにののエステル結合の切断によってプロドラッグであるポリグルタミン酸(SN-38-エステルに、週海に高速度の連離SN-38を放出させる。あるいは、適切な酵素で、腫瘍節位にターゲティングすることもできる。

[0067]

ポリマー複合物からの切断後、薬物は腫瘍細胞によって内在化される。あるいは、標的で の架橋によってインタクトな複合体の一部として薬物を内在化することができる。ポリマ 一複合物は、腫瘍結合msAbの内在化を誘導して、それにより内在化されるべき高レベ ルの薬物により治療有効性を改善することができる。

[0068]

種々のプロドラッグをポリマー複合物に複合化させることができる。上記のポリマーの使用例は、SN-38(プロドラッグCPT-11の活性代謝産物(イリノテカン))を使用して考慮されている。SN-38は、エステラーゼ型酵素に感受性を示すアリールエテルを生成するために上記説明で使用した芳香族水酸基を有する。同様に、化学療法で広く使用されているカンプトセシンアナログであるトポテカンは、SN-38と類似の模式で用してエステラーゼ感受性ポリマーープロドラッグを生成することができる利用可能な芳香族水酸基残基を有する。

[0069]

ドキソルビシンはまた、カンプトセシンファミリーと類似の酸触媒反応を使用してカルボキシレート含有ポリマー複合物とカップリングさせることができる芳香族水酸基を含む。同様に、ダウノマイシン、エピルビシン、およびイダルビシンのようなドキソルビシンナログを同様の様式でカップリングさせることができる。ドキソルビシンおよびポリマー複合物への化学結合に十分に活性なアミノ「化学結合手」を有する他の薬物を、多数の方法でこれらの遊離アミノ基を介して有効に複合物とカップリングさせることができる。遊離カルボン酸基を有するポリマーをインサイチューで活性化し、活性化したポリマーをド

20

50

キソルビシンと混合して、薬物をアミド結合を介してボリマーの側側に直接付着させることができる。アミノ合有薬物を、エチレングリコピス(スクシニミジルスクシネート)(E c5)(Pierce Chenical Co. Rockford、E il)またはピスー E c E (スクシニミドーオキシルボニルオキン)エチル】スルホン(E il)またはピスー E c E c E の市販の切断可能な架橋剤との混合によってアミノ懸垂ポリマーとカップリングさせて、ピス(スクシニミジル)エステル基との反応後に2つのアミドとして2つのアミンを架橋することもできる。これらの基が酵素切断に対して感受性を示したままであるのでこれは有利である。例えば、E if E il E il

### [0070]

1 つの好ましい実施形態では、ボリマー複合物に複合化させた治療薬は、DTPAが予備ターゲティング bsMAbの認識ハプテンを形成するDTPAーボリマーペプチドードキソルビシン複合物を形成するためのアミン残塞およびキレート別(DTPAなど)を含む ポリマー複合物とカップリングするドキソルビシンを含む。好ましくは、ポリマー複合物は、チロシルーリジンジペプチド(例えば、ポリ [Tyr-Lys](DTPA)-N]。)を含み、より好ましくはさらにポリ [Lys](DTPA)-N]、DTPA) [DTPA] の [DTPA] の

#### [0 0 7 1 ]

メトトレキセートはまた、ドキソルビシンと類似の様式で活性化カルボン酸含有ポリマーへのカップリングに利用可能なアミノ基を有する。これは、アミノ基含有ポリマーへのカップリングのために活性化することができる2つのグルタミルカルボキシル基(a およで γ) も有する。メトトレキセートの遊離のカルボン酸基をインサイチューで活性化し、活性化した薬物をアミノ含有ポリマーと混合し、アミド結合を介してポリマーの側鎖に薬物を直接付着させることができる。過剰な未反応または交差反応した薬物を、サイズ排除クロマトグラフィまたはイオン交換クロマトグラフィを使用してポリマーー薬物複合物から容易に分離する。

#### [0072]

メイタンシノイドおよびカリケアミシン(エスペラマイシンなど)は、切断して化学的操作で有用な1つのチオールを含む化合物を生成することができる混合したジスルフィドおよびトリスルフィド結合を含む。チオメイテンシノイドまたはチオエスペラーマイシン、最初にペプチダーゼによる切断に感受性を示すマレイミドーペプチドなどの架蟜利と反応させる。次いで、ペプチドのC末端を活性化し、ポリリジンなどのアミノ合有ポリマーにカップリングする。

#### [0073]

さらに他の実施形態では、治療薬またはプロドラッグポリマーのインビポ標的への多特異性抗体指示送達を、併用化学療法および放射免疫治療を行うように放射性核種の多特異性抗体送達と組み合わせることができる。各治療薬をポリマー複合物に複合化して同時でするか、第1のポリマー複合物の一部として核種を投与し、第2の光明では、1つの一部として核種の工程で薬物を投与することができる。1つの単純な実施形態では、1つのプドラッグおよび1つの核種を含むポリマーを構築する。例えば、ポリマー骨格がペプチドポリマーから構成されるポリマーを構築することができ、それによりSN-38がポリマーから構成されるポリマーを構築することができ、それによりSN-38がポリマーから構成されるポリマルカルボキンは基に付着し、キレートD OTA はデアリールエステルとして「ダウルタミルカルボキン人を「大き」として『アミノ基に付着してポリマー・プロドラッグー認識パブテン複合体(例えば、ポリ [G | ロ (SN-38)16-Lys(YF90-DOTA)2))を生成する。次10 「〇TAキレートを、画像化および治療目の種々の金属(11・1 「、90 Y、153 S

、 $^{177}$ Lu、および $^{89}$ 2rが含まれる)で放射性標識することができる。金属DOTA複合体がポリマー複合物上に認識ハプテンを示すことができるので、DOTA複合体の一部として使用した金属の煙ーの要件は、使用した二次認識抗体が十分な観和性の高さでこの特定の金属一DOTA複合体を認識することである。一般に、この親和性( $1 \circ g K_s$ )は、 $6 \sim 11$  である。また、認識ハプテンが放射免疫療法製、治療製)と無関係なように、ポリ [G lu (S n - 38) $_{10}$  ーLy S (Y - 90 - D O T A) $_{10}$  (ヒスタミンースクシネート) $_{10}$ ](式中、 $_{10}$  にかいまながmは整数である)などの三酸熱ポリマーを使用することができる。次いで、プロドラッグを、腫瘍部位に存在するカルボキシルエステラーゼまたは第2のポリマー複合物を使用して部位にターゲティングされたカルボキシルエステラーでよって活性化する。

10

あるいは、個別の工程での化学療法薬および放射免疫療法薬の投与によって、併用療法を行うことができる。例えば、CEA一腫瘍を発現する複験体に、CEAに特異的に結合する少なくとも1つのアーム、および認識ハプテンがイットリウムーDOTAの複合物であるボリマーに特異的に結合する少なくとも1つの他のアームを有するmsAbを最初に没与する。その後、被験体を、イットリウムーDOTA―Bグルクロニダーゼの複合物を含むボリマー複合物で処置する。msAbよび酵薬の居在化おびリアランスが十分にてわれた後、第2のポリマー複合物を投与する。第2のポリマー複合物に依然として結合を表しまいる。第2のポリマー複合物に依然として結合形式の影響において、msAbによって腫瘍に局任する。プロドラッグおよびその各酵素の標的部位への局在化により、酵素が基質を制限しないことの確認によって活性薬剤の生成が増大する。この実施形態は、当分野で現在実施されている現在のプロドラッグ法を勤蓄に改良するものである。

[0075]

[0074]

核種を前に段与したポリマー 複合物の一部として送達させた後の工程でのプロドラッグーポリマー投与の別の利点は、照射と薬物療法との相乗効果を操作して最大にすることができることである。照射損傷により、RAIT後に胆瘍はより「潤出」しやすくなると仮定される。これにより、ポリマーープロドラッグを腫瘍により完全かつ深く侵入させることができる。これにより、化学療法が改良される。 [0076]

30

あるいは、RAIT療法薬をポリマー複合物よりもむしろmsAbに付着させることができる。例えば、 $^{80}$ Y -DOTAに複合化した抗CEA×抗DTPAmsAbを、CEA発現所事を有する被験体に最初に投与する。この例では、抗インジウム-DTPA抗体のは、たイン・リウム-DOTA中心・に結合しないという点で、一定の抗キレートmAbの選択性が得られるという利点が得られる。 $^{80}$ Y -DOTA -抗CEA×抗インジウム-DTPA -大心が囲揚で限分にのなり、その後非常的組織が除去された後、インジウム-DTPA -グルクロ-グルグではを含むポリマー複合物が注射され、CEA腫瘍部位に特異的に局在化される、次いで、被験体にポリ(G1u)(SN-38) $_{10}$ などのポリマープレドラッグを注射する。後者は、化学療法を前に投与したRAITと前尾よく組み合わせた単量体SN-38を活性化するために腫瘍で選択的に切断される。

40

標的部位に抗原に特異的な少なくとも1つの結合部位および酵素に特異的な少なくとも1つの他の結合部位を含む多特異性抗体または抗体フラグメントを本発明の方法で使用することができることに留意すべきである。このような抗体は、注射前に酵素に結合させることができ、それにより酵素を抗体と共有結合させることが必要であるか、 標的部位に注射および同在化することができ、非標的抗体が被験体の循環系から実質的に除去された後、酵素を予備ターグティングmsAbに到達および結合し、ペンサイチューで抗体ー酵素複合物を形成するのに十分な量および経路で注射することができる。

[0078]

ポリマー複合物を、正常組織または罹患組織の同定に有用であり得る標識リガンドとして 作用する種々の薬剤に複合化させることもできる。本発明の1つの好ましい実施形態では

、ポリマー複合物に複合化させる薬剤は標識リガンドであり、また診断薬という。標識リガンドの例には、放射性同位体、着色剤(ビオチンーストレブトアビジン複合体をど)、造形剤、蛍光化合物もしくは分子、および核磁気共鳴造影法(MRI)の増強剤が含まれるが、これらに限定されない。好ましくは、標識リガンドは、放射性同位体、核磁気共鳴造形法の増強剤、造彫剤、および着色剤からなる群から選択される。 【0079】

本発明の1つの実施形態の実施では、ボリマー複合物に複合化された診断薬の投与前にmsAbを投与する。罹患組織にmsAbが標的化するのに十分な時間の経過後への構造を設与する。診断薬の投き機、画像化を行うことができる。光が送達される組織なの構造をできる。非電離放射線が送達されてこれらの構造から再捕獲することができる吸性の自体を対象がは異することができる。非電離放射線が送達されてこれらの構造から再捕獲することができる吸性の自体に任意の技体のでは、一般である陽電子放出断層撮影法(PBT)を、ヒト疾患の視覚化のために本発明の抗体と共に使用することができる。PBTでは、陽電子消波崩壊中に得らた511keVのケゲナングストラテジーは、それぞれ米国特許第6,187,284号および米国特許出願剪09/644,706号に記載されている。これらの出脈に記載の方法を本発明に容易に適用可能であり、その全てが本明細書かで参照して組み込まれる。

[0080]

別の例として、本発明の抗体または抗体フラグメントを、光力学の診断方法または治療方法で使用することができる。この診断方法では、診断薬を例えば全身に注射し、レーザー誘起蛍光法を使用して、内視鏡によって光活性化薬に融合した船部位を検出することができる。例えば、これは、初期肺腫瘍の蛍光気管支鏡の開示(Doirono たChest、76、32、1979)(本明細書中で参照して組み込まれる)に提供されている。別の例では、本発明の抗体および抗体フラグメントを単光子放出で使用することができる。例えば、Tc-99m 標識診断薬を、msAbの投与後に被験体に投与することができる。次いで、被験体をリカメラでスキャニングして、単光子放出コンピュータ断層撮影画像を得て、病変または腫瘍部位を定義する。

[0081]

本発明を、光力学治療方法で使用することもできる。この方法では、光線感作物質(例えば、ジヘマトポルフィリンエーテルなどのヘマトポルフィリン誘導体)を被験体に投与する。例えば、波長630nmの強力な赤色の光の使用によって抗腫瘍活性を開始する。皮膚が太陽光によってあまり光感作されない、より長い波長で有用なものを含む別の光線感作物質を使用することができる。このような光感作物質の例には、ベンゾポルフィリンー度環A(BPD-MA:benzoporphyrin monoacid ring A)、スズエチオプルプリン(SNET2)、スルホン化アルミニウムフタロシアニン(AISPc)およびルテチウムテキサフィリン(Lutex)が含まれるが、これらに限定されない。

[0082]

ボリマー複合物投与のしばらく前にmsAbを投与することができる。当業者は試薬の用量およびタイミングを容易に得ることができ、これは使用される試薬の特定の性質に依存する。msAb-F(ab')。誘導体を最初に投与する場合、ボリマー複合物投与の待ち時間は1~6日間が適切である。IgG-Fab'msAb複合物が一次ターゲティングベクターである場合、ボリマー複合物投与前の待ち時間はより長く、好ましくは3~15日間の範囲である。多特異性融合タンパク質(例えば、抗СEA Fabx抗ペプチドscFv)が一次ターゲティングベクターである場合、ボリマー複合物投与前の待ち時間はより短く、好ましくは1~5日間の範囲である。

[0083]

標的部位への薬剤のターゲティング方法はまた、組織から非結合msAbを除去するため の組織への除去組成物(clearing composition)の投与を含む。msAbの用量とポリマー 複合物の用量との間の除去剤を投与する。本発明者らは、msAbのターグティングアー

50

ムを認識して結合する、グリコシル化抗イディオタイプFab、フラグメントからなる除去剤を発見した。この実施例では、ms Abを投与し、機的節位に融合させる。残存ms Abを放きするために、グリコシル化Fab、フラグメントとして、ms Abに対する抗イディオタイプAbを投与する。除去剤は、1 価の様式でms Abに結合し、その結合したグリコシル役基は全複合体を肝臓に指向させ、迅速に代謝される。その後ボリマー複合物を被験体で投与する。例えば、抗てEA (MN 1 4 Ab) × 抗ペプチドms Abを縮織に投与し、ms Abを最も広い範囲で所望の標的部位に融合させる。残存ms Abを除去するために、W12と呼ばれるMN-14に対する抗イディオタイプAbをグリコシル化Fab、フラグメントとして投与する。ms AbのMN-14アームに対するW12Abの親和性は高く、除去機構は他の開示された機構と異なり(Goodwin5、前出を参照の10の親和性は高く、除去機構は他の開示された機構と異なり(Goodwin5、前出を参照の10084)

本発明はまた、被験体の組織または組織サンプル内の標的部位のターゲティングに有用なキットであって、(a) 該組織内の抗原に結合するターゲティングアームとポリマー機合能に結合するおお梔投アームとを含む多特異性抗体または抗体フラグメントと、(b) 該相談アームに結合するポリマー複合物であって、治療薬、ペプチド、酵素、および標識リガンドからなる評から選択される該薬剤に結合したポリマーを含むポリマー複合物と含むキットを提供する。罹患組織の同定まなは治療を高見にする装置もまたキットを含むさいできる。例には、シリンジなどの適用デパイスが含まれるが、これらに限定されない。罹患組織の同定または治療をの発明の使用に必要な溶液もキット中に含めることができる。

[0085]

好ましい実施形態では、本発明によって提供されるキットのポリマー複合物は、認識ハプ テンをさらに含む。

[0086]

好ましい実施形態では、キットのmsAbは、本来モノクローナルまたはポリクローナルであり得るが、モノクローナルが好ましい。さらに、msAbのターゲティングアームおよび捕捉アームは、本来モノクローナルまたはポリクローナルであり得る。好ましくは、標的アームまたは捕捉アームのいずれかがモノクローナルである。最も好ましくは、標的アームおよび捕捉アームの両方がモノクローナルである。

[0087]

別の好ましい実施形態では、キットのmsAbは標識を有するように操作することができる。msAbが有することができる標識の例には、ピオチンーストレプトアビジン複合体 および放射性同位体などの標識リガンドが含まれるが、これらに限定されない。好ましく は、本発明のmsAbは放射性標識されている。

[0088]

別の好ましい実施形態では、キットのms A b はキメラ抗体、ヒト化抗体、またはヒト抗体であるが、より好ましくはヒト抗体またはヒト化抗体である。さらに別の好ましい実施形態では、ms A b のターゲティングアームおよび捕捉アームは、キメラ抗体、ヒト抗体、またはヒト化抗体であり得る。好ましくは、標的アームまたは捕捉アームのいずれかはヒト抗体である。最も好ましくは、標的アームおよび捕捉アームの両方がヒト抗体またはヒト化抗体である。

[0089]

1つの好ましい実施形態では、本出願によって提供されたキットはまた、組織から非結合ms A b を除去する除去組成物を含み得る。除去剤を、ms A b の投与または適用とポリマー複合物の投与または適用との間に投与することが好ましい。

[0090]

別の好ましい実施形態では、本発明のキットは、薬物またはプロドラッグも含み得る。より好ましい実施形態では、キットは、プロドラッグを活性な薬物に変換する酵素と複合化されたポリマー複合物を含む。

20

[0091]

本出願の発明は、一般に、疾患の治療または診断のための標的組織のためのmsAb/ポリマー複合物の認識系に関する。したがって、ポリマー複合物およびその化学は、本発明の成功に不可欠である。

[0092]

典型的な (exemplary) 認識ハプテンを使用して、DTPA、DOTA、HBED、および HSGなどのカルボキシル含有キレート誘導体を、カルボジイミド核試繁を使用した限定 数のカルボン酸基の活性化の制御によってアミノ含有ボリマーと容易にカップリングさる。イソチオシアネート誘導アナログを使用して、フルオレセインをアミン含有ボリマー と容易にカップリングさせる。同様に、アミノ含有認識ハプテンを、複数の避離カルボキシル話を有する適切なカルボキシル活性化ボリマーと容易にカップリングさせる。アルデ とド甚もしくはケトン基またはヒドラジニル基もしくはアミノ基を何するハブテンを、低 旅選択的に含まれるシップ 塩 基型 明明体を 還元する ための 還元 狂程を使用して 相補的機性 性を有するポリマーと容易にカップリングでせる。 遊離チオールを有するハガテルを オエーテルを得るための活性化ハロゲノ中間体のアルキル化、マイケル付 迦雅 チェとは ポリマー上に存在めためで活性化トロゲノ中に存在し得る。ハプテン上の遊離水酸基を 、適切に誘導化されたボリマーから開始するエーチなまたはエステルとして付着すること ができ、活性水素をマンニッと型縮合反応で使用することができる。

[0093]

ボリマー複合物およびハブテンの例に関連する上配のいくつかを、本発明で使用すべき類別に等しく一般的に適用する。例えば、上記の一部は、SN-38(プロドラッグCPTー11の活性代謝産物(イリノテカン))などの上記の一定の薬物であった。SN-38は、エステラーゼ型酵素に感受性を示すアリールエステルを生成するための上記の説明で使用した芳香族水酸基を有する。同様に、化学療法で使用されるカンプトセシンアナセックであるトポテカンおよび100-ヒドロキシカンプトセシンは共にエステラーゼ感受利用可なであるトポテカンおよび100-ヒドロキシカンプトセシンは共にエステラーゼ感受利用可なであるトポテカンおよび100-アナセボリでは大いできる別用のサインででは大いたステラーできる別用のカイドを置くこともできる。N-38と類似の様式で使用することができる別用のカイドを置くこともできる。各例では、遊離が散基を含む薬物を、エステルを用かしてボリマーに付着させる。エス無別の手を受けいずれにおいても、遊ると情報がある長期間生成して標的部位でその効力を発揮することができることである。ドキソルボン酸含有ポリマー複合物に複合化させることができる水酸酸原店。を使用して、カルボン酸含有ポリマー複合物に複合化させることができる水酸酸水原店。

[0094]

ドキソルビシン、およびポリマー複合物と化学カップリングするのに十分に活性なアミノ「化学結合手」を有する他の薬物を、多数の方法でこれらの遊離アミノ基を介して複合物と有効にカップリングさせることができる。遊離カルボン酸基を有するポリマーを、インサイチュー(EDAC:水溶性カルボジイミド)で活性化することができ、ドキソルビシンと混合された活性化ポリマーは、アミド結合を介してポリマーの側鎖に薬物を直接付着させる。アミノ含有薬物を、エチレングリコピス(スクシニミジルスクシネート)[EGS)(Pierce Chemical Co.Rockford、IL)またはピスー [2 - (スクシニミドーオキシカルボニルオキシ)エチル]スルホン(BSCOES)(Molecular Biosciences、Huntsville、AL)などの市販の切断可能な架橋刺の混合によってアミノ懸重ポリマーとカップリングさせて、ピス(スクシニミジル)エステル基との反応後に2つのアミドとして2つのアミンを架構することもできる。好ましい複合物は、例えば、(ドキソルビシンーEGS)。一ポリリジンがエステラーゼなどの酵素によるEGS結合鎖中のジエステル基の酵素切断に感受性を示すままである複合物である。

[0095]

ドキソルビシンの多数のアナログが調製されており、これらの多くを類似の方法でポリマ

20

40

ーとカップリングさせることもできる。これらのアナロダの例は、ドキソルビシン自体よりも腫瘍細胞に対して100~1000倍有毒であると報告されている2-ピロリノド存立リルビシン(2-PDOX)である。2-PDOXを使用して、ドキソルビシン中に存する避難アミノ基をエナミンに定換した。しかし、2-PDOX分子の他の末端で化・ケトン使用して活性化ポリグルとシン酸もしくはポリアスパラギン酸ポリマーまとは複数のマー度も初して活性化ポリグルコポリマーとカップリングさせて、エステル結合素物のボリマーを含むコポリマーとカップリングさせて、エステル結合素物のエステルでできる。別のアプローチでよりでは複合物を提供的なカビッンリング化学を使用してヒドラジドに部分的に変換し、ヒドラジドをその後ドキソルシンジまたは2-PDOX中のケトシ基で縮合することができる。形成したシッフ塩を選示して使用するか、水素化シアナトリウムまたは水素化シアノホウ素ナトリウムとの短い反応によって適元することができる。

[0096]

メトトレキセートなどの他の周知の薬物も、上記のドキソルビシンと類似の様式で活性化カルポン酸含有ポリマーとのカップリングに利用可能なアミノ基を有する。メトトレキセートはまた、アミノ基合有ポリマーとのカップリングのために活性化することができるこのダルタミルカルボキシル基(αおよびγ)を有する。メトトレキセートの遊離カルボン酸基をインサイチュー(BDTA)で活性化し、アミノ含有ポリマーと混合された活性化した薬物は、アミド結合を介してポリマーの側鎖に薬物を直接付着させることができる。低分子微物質のポリマーへのはとんどの複合化と同様に、過剰な非結合または交差反応した薬物を、サイズ排除クロマトグラフィもしくはイオン交換クロマトグラフィ、または透析もしくはダイアフィルトレーションを使用してポリマーー薬物複合物から容易に分離する。

[0097]

メイタンシノイドおよびカリケアミシン(エスペラマイシンなど)を、本発明の範囲内で 使用することもできる。後者は、切断して化学的操作に有用な1つのチオールを含む化合 物を作製することができる混合したジスルフィドおよびトリスルフィド結合を含む。ポリ G1uLys-OHなどのコポリマーを、リンカーにポリマーの遊離リジンアミノ基を付 加するようにスクシニミジル/マレイミド架橋剤を使用して処理した。これにより、種々 の置換比でチオール含有薬物と反応することができるポリマー上の複数のマレイミド残基 が得られる。使用した架橋剤を、ペプチダーゼによる切断に感受性を示すように選択する ことができる。より好ましくは、カリケアミシンなどの薬物を、還元時にこれらが容易に 活性化されるようにジスルフィド結合を介してポリマーに結合する。したがって、システ インなどのチオール残基を含むコポリマーが意図される。この好ましい実施形態では、抗 成長活性を誘導するカリケアミシン反応カスケードを誘発するために必要な還元プロセス は、細胞外環境と対照的に還元性の高い細胞内区画で起こる傾向が強くなるようであるこ とを強調することができる。したがって、認識ハプテンーポリマーー薬物複合物によって 架橋時に誘導的に内在化される多特異性ターゲティング薬が特に好ましい。重要な一般的 問題は、薬物ーポリマー結合が化学結合安定性に関して変化することができ、ポリマー骨 格と認識ハプテンとの間の結合が血清分解に対して強力かつ影響を受けないことである。 [0098]

例えばカルボキシル基を含むクロロ、プロモ、トシル、またはメシルマスタード誘導体を 活性エステル、アジド、または酸塩化物の間体を使用してポリマーにカップリングさせる ことができる一方で、アルキル化部分が本質的にインタクトなままであるので、アルセ 化剤として分類される薬物でさえ本発明の範囲内である。あるいは、マスタード剤の前駆 体をポリマーにカップリングさせることができ、前駆体をハロゲン化または類似の反応に よって活性薬剤に変換することができる。

[0099]

ポリマーまたは認識ハプテンとして使用すべきペプチドは、固相支持体を使用する自動化ペプチド合成機ならびに標準的な反復的直交脱保護およびカップリング技術(standard te 50

40

次いで、上記考察で個別に記載の成分を、以下の一般的アプローチを使用した被験体の治 般に適用する。第1に、至適用量の多特異性抗体を経験的に決定し、mgタンパク質/k 場または/m²被験体の用語で示すことができる。解2に、腫瘍類的に投与される薬物の 至適用量が決定されるハプテンーポリマー一薬物複合物のタイミングおよび用量を、至適 用量の多特異性抗体での予備ターゲティング後に再度経験的に決定する。これらなどの至 の決定を、薬理学および放射薬理学における標準的技術を使用して容易に行る。 日基本用量およびタイミングが決定されると、方法をより一般的に適用する用意ができる

【実施例】

[0101]

本明細書中で引用した全ての引例は、その全体が本明細書中で参照して組み込まれる。

[0102]

[実施例1]

[ポリーーグルタミン酸 (SN-38-エステル) 10の調製]

[実施例2]

[AcLys (HSG) Glu<sub>6</sub> [10-ヒドロキシカンプトセシン] <sub>6</sub>Lys [HSG] NH,の調製]

保護されたペプチドを、適切なカルボキシル基活性化剤を使用してその遊離カルボキシル 基によって過剰のトリチルーHSGと反応させる。最後に、tert-ブチル保護基を、 HSG樹脂由来のトリチルと共にリシルからそれぞれ除去し、トリフルオロ酢酸を使用し てペプチドを樹脂から切断する。10-ヒドロキシカンプトセシンおよびHSG含有ペプ チドを共に触媒およびDean-Stark条件を使用してトルエン中で反応させて、エ ステルとしてペプチドグルタミン酸γカルボキシル基に結合した10-ヒドロキシカンブ トセシン部分と共にAcLys (HSG) Glus [10-ヒドロキシカンプトセシン]。 Lvs[HSG]NH,が生成される。

[0104]

「実施例3]

[グルタミン酸のランダムコボリマーへのドキソルビシンのカップリング]

ポリ (Glu, Glu-OMe) (4:1) から構成される70~150kDのランダム コポリマーを、過剰のヒドラジン水和物で処理し、室温で24時間静置する。過剰のヒド ラジンを透析の反復によって除去し、pH5でポリ(Gly, Glu-NHNH<sub>2</sub>)を5 倍過剰(評価したヒドラジンに対して)のドキソルビシンと混合する。混合物を一晩撹拌 し、過剰なドキソルビシンを透析の反復によって除去する。ドキソルビシンの置換節囲を 、分光光度法で決定する。任意選択的に、ドキソルビシンがポリマーに結合したシッフ塩

基を、過剰のシアノ水素化ホウ素ナトリウムとの一晩の反応によって還元する。

[0105] [実施例4]

[メタロチオネイン-DOTAへのカリケアミシンのカップリング]

DOTA溶液を、1/10のN-ヒドロキシースルホスクシニミドおよび1/100のカ ルボジイミドカップリング剤EDACとの反応により、利用可能な4つの遊離カルボキシ ル単位のうちのたった1つを活性化させるために、限られた様式で活性化した。次いで、 メタロチオネインサンプルを、pHのリン酸緩衝液に対して透析し、メタロチオネインに 対して10倍過剰の活性化DOTAキレート剤溶液で処理する。4℃で一晩カップリング 反応を進行させ、1 m M の E D T A を含む p H 6 の無金属の 0 . 2 M 酢酸アンモニウムに 対する反復透析によって、メタロチオネイン-DOTAを未反応生成物から精製する。次 いで、DOTA-メタロチオネイン複合物を10倍過剰(遊離チオール基に対して)のカ リケアミシンと混合し、 4 ℃で一晩反応させ、 p H 6 の無金属の 0 . 2 M 酢酸アンモニウ ムに対する反復透析によって非結合薬物から精製する。

[0106]

「実施例5]

[DTPA-ポリマー複合物へのアルキル化剤のカップリング]

2- (ジメチルアミノ) エチルメタクリレート (DMAEMA) とアミノエチルメタクリ レートとのランダムコポリマーを、ラジカル開始剤としてのアンモニウムペルオキシ二硫 酸 (60℃、16時間)によって生成する。遊離第一級アミノ基を含むp「DMAEMA ] ーコーAEMA] 生成物を、水に対する多数の透析によって精製する。これを一定量の DTPA二無水物を含むリン酸緩衝液 (pH8) で処理し、再度水に対して透析して非結 合DTPAを除去する。DTPA置換比を、漸増量の111 In含有冷塩化インジウム溶液 でのアリコートの滴定によって評価する。化学療法薬であるクロラムプシルを、等量のジ シクロヘキシルカルボジイミドおよびN-ヒドロキシスクシニミドを含む乾燥ジオキサン と混合する。 2 時間の撹拌後、形成されたジシクロヘキシルウレアを濾過して取り出す。 利用可能な遊離アミノ基に対してモル過剰のエステル活性化クロラムブシルのジオキサン 溶液を、50%の最終ジオキサン濃度までDTPA-p [DMAEMA] ーコーAEMA ] ポリマーを含むリン酸溶液 (pH8) に添加する。30分の反応後、塩酸でpH3に調 整し、クロラムブシルーp [DMAEMA] ーコーAEMA] ーDTPAポリマーを、濾 過によって不溶性薬物から精製し、酢酸ナトリウム緩衝液(pH4)に対する反復透析に よって精製する。

[0107]

40

10

[実施例6]

[ポリグルタミン酸ポリマーに対する抗体の開発]

ポリグルタミン酸 (平均分子量15,000) を、1/20モル (ポリEに対して)のN ーヒドロキシスルホスクシニミドの存在下で 1 / 2 0 モルの水溶液カルボジイミド E D A C (pH4)で処理する。室温で3時間反応を進行させ、粗混合物をKLHを含むリン酸 緩衝液(pH8)に添加する。生成物を、PBSに対する反復透析によって精製する。こ れを、最初フロイント完全アジュバントを使用し、その後フロイント不完全アジュバント を使用する免疫担当マウスへの反復注射に使用する。抗体力価に関して免疫応答を測定す るために、同一のポリグルタミン酸をより良好なプレート吸着のために非特異性 I g G 分 子 (キャリアとして) にカップリングさせるか、ELISAプレート上に直接吸着させる ことができる。良好な抗体力価を有する多数のマウスを選択し、標準的技術にしたがって これらの動物由来の脾臓細胞をマウス骨髄腫細胞株SP2/0に融合する。ポリゲルタミ ン酸に対する反応性について3000個までのクローンをELISAでスクリーニングす る。ポリグルタミン酸に結合するIgGの分泌で同定されたこれらのクローンをサブクロ ーン化し、正のハイブリッドを選択し、無血清培地での成長に適合させる。標準的な細胞 培養法を使用して大量のIg Gを生成し、Ig GまたはIg GのF (ab')。およびF ab' フラグメントとしてカップリングさせ、以下に詳述した抗DTPA抗体と類似の様 式で適切なターゲティングベクターにカップリングさせることができる。

【0108】 [実施例7]

[ドキソルビシンに対する抗体の開発]

ドキソルビシン (54.3 mg、1×10<sup>-1</sup>モル) を、2倍モル過剰の架橋剤ビス [スル ホスクシニミジル] スベレート (BS3; Pierce Chemical Co.、Rockford II、114. 4 mg、2×10<sup>-4</sup>モル)と混合する。室温で30分間活性化を進行させ、粗混合物を1 00mgのウシ血清アルプミンを含むリン酸緩衝液 (pH8) に添加した。生成物 [ドキ ソルビシン] 1a-BSAをP-BSに対する反復透析によって精製し、最初フロイント完全 アジュパントを使用し、その後フロイント不完全アジュパントを使用する免疫担当マウス への反復注射に使用する。抗体力価に関してドキソルビシンに対する免疫広答を測定する ために、薬物を非特異的キャリアタンパク質としてのオボアルブミンにカップリングさせ 、後者の複合物を血清試験に使用することができる。良好な抗体力価を有する多数のマウ スを選択し、標準的技術にしたがってこれらの動物由来の隐聴細胞をマウス骨髄腫細胞株 SP2/0に融合する。ドキソルビシンーオボアルブミンに対する反応性について300 0個までのクローンをELISAでスクリーニングする。ドキソルビシンに結合するIg Gの分泌で同定されたこれらのクローンをサプクローン化し、正のハイブリッドを選択し 、無血清培地での成長に適合させる。標準的な細胞培養法を使用して大量の抗ドキソルビ シンIgGを生成し、IgGまたはIgGのF(ab')2およびFab'フラグメント としてカップリングさせ、以下に詳述した抗DTPA抗体と類似の様式で適切なターゲテ ィングベクターにカップリングさせることができる。

[0109]

[実施例8]

〔抗CEA×抗DTPA二重特異性抗体の調製〕

a)  $1 \text{ g G} \land \text{OPU}$   $V \in \text{Fix}$  AD Fix AD  $\text{AD$ 

[0110]

50

40

30

40

50

b) 734F(ab')<sub>2</sub>の734Fab'への置元:734MAb(1.25mL:10mg)のF(ab')<sub>2</sub>フラグメントを、0.1mLの100mMシステインを含む20mM HEPES級衝液(pH7.3)と混合する。緩衝液はまた、150mM塩化ナトリウムおよび10mMEDTAを含み、還元ジスルフィド結合の不十分な再酸化を防止するためにアルゴンを流す。反応物を、37℃で50分間インキュベートし、溶出緩衝液として0.1Mリン酸/5mMEDTA(pH6.5)を使用したSephadex 650/80でのサイズ排除クロマトグラフィによって精製する。

# [0111]

c) hMN-14-IgGと734-Fab'フラグメントとの複合化:上記反応由来のHMN-14-マレイミドおよび <math>734Fab'を1:10年ル比で混合する。反応混合物をアルゴンで流し、室温で約19間インキュペートする(異なる反応では50分から1.51時間を旨尾よく使用することができる)。反応後、40倍モル過剰のN-エチルマレイシーの100分のでは、<math>1000分のでは、1000のでは、1000の

# [0112]

は)1gG×Fab ms A bの精製:カラム(外径 0.9 cm)に3m LのAffigel ー D T P A がルを充填し、これを使用してD T P A 合有物質から非結合 1gGを分離する。上記 c)由来の粗反応生成物を、0.1 Mリン酸ナトリウム緩衝液(P H 7.3 ) で予確化したAffigel ー D T P A カラムに通過させる。非結合 h M N ー 1 4を、カラムに通過させる。非結合 h M N ー 1 4を、カラムに通いまない。 お合画分を、1 M E D T A (P H 4.0)を使用してアフィニティカラムから溶離し、カラム由来の溶離物を合わせ、速やかにこのプロセスをプールし、0.2 Mリン酸ナリウム緩衝液(P H 6.8)に対して緩衝液を3回交換して透析する。次いで、サンプルを濃縮し、溶離液として0.2 Mリン酸ナトリウム(P H 6.8)を使用したT S K G 3 0 0 S W カラムでの分離用サイズ排除 H P L C によって精製する。 I gG×Fab・の分子素に対応する単性の化合物を含む個分をプールおよび緩縮する。このスケートでこの方法を使用して、7.7 mgの複合物が得られる(収率 2 1.4%)。生成物は、H P L C で 1 つのピークを示し、M A L D I 質量分析での平均分子量は 196803 (エラー率0.2%)であった。

[0113]

[実施例9]

[ホルモンー抗体ターゲティング薬の調製]

ソマトスタチンアナログDTPAーオクトレオチドを、等価のカルボジイミドEDAC なび N ーヒドロキシースルホースクシニミド (pH4) でそれぞれ処理する。混合物を 2 時間撹拌し、抗体6791gG(杭HSG)を含むリン酸緩衝後 (pH8、5) に対して 2 0 倍モル過剰で添加する。 4 ℃で一晩反応させた後、置換679MAbを、リン酸緩衝化生理食塩水に対する反復透析によって精製する。679MAbに対するDTPAーオクトレオチドの酸換比を、MALDI-TOF質量分析によって決定する。薬剤は、多数のソマトスタチン受容体を発現する腫瘍に対して有用である。

[0114]

「実施例101

[CEA陽性腫瘍を発現する被験体の処置]

C E A 抗原を発現する結腸癌を有する被験体に、100 m g / m  $^2$  用量の二重特異性抗体 h M N -14 × 734 F (a b ')  $_2$  × F  $_2$  b ' を投与する。24 時間後、被験体に等用量の上面の実施例  $_2$  の方法を使用して事前に調製したA c L y s (D T P A ) G | u  $_3$  (D T P A ) G | u  $_4$  (D S ) N  $_4$  (D S ) M  $_5$  E ) M  $_5$  E ) M  $_5$  E ) M )

20

40

[0115]

[実施例11]

[メタロチオネインー (HSG),の調製]

[0116]

[実施例12]

[188レニウムでのメタロチオネインー (HSG) 2の放射性標識]

実施例 15 に配載のように放射性標識のために  $^{188}$  レニウムと調製および混合した 10 m g のメタロチオネインー(H S G ) $_2$  のサンプルを、 $^{188}$  タングステング  $^{188}$  レニウムタンデム生成系から新たに溶散した  $^{180}$  上っウム放射性核種を含む生理食塩水の 2 m L 画分(10 0 m C i)で再構成する。メタロチオネインー(H S G) $_2$  と  $^{198}$  レニウムとの混合物を含む溶液を 9 5  $^{10}$  で 9 3  $^{180}$  大の一般の 9 3  $^{180}$  大の 9 3  $^{180}$  大の一般の 9 3  $^{180}$  大の一般の 9 3  $^{180}$  大の一般の 9 3  $^{180}$  大の 9 3  $^{180}$  3

[0117]

[実施例13]

[bis A b および $^{188}$ レニウムーメタロチオネインー(HSG)  $_2$ を使用したターゲティング]

【0118】 「寒施倒14]

[インジウム-DTPA-ポリ(Glu, Tvr) [4:1]の調製]

[0119]

[実施例15]

[131 ヨウ素 - [インジウム - D T P A] - ポリ (G l u, T y r) [4:1] の調製)

実施列 1 8 由来のインジウム — D T P A — ポリ ( G 1 u , T y r ) [4:1] 中間体を、 O . 3 M リン酸緩衝液(p H 6 . 0) および2 0 0 m C 1 0 <sup>13 1</sup> I 放射性核種と共に1odog en (商標) パイアルに添加した。反応物を室温で15分間浸透し、放射性ヨウ化インジウム — D T P A — ポリ ( G 1 u , T y r ) [4:1] を Indogen (商標) パイアルからかか なるさらなる酸化反応も停止させるためにアスコルピン酸が添加された清潔なパイアル 移す。必要に応じて、陰イオン交換カートリッジで未反応 <sup>13 1</sup> ヨウ素を除去する。生成物 <sup>13 1</sup> ヨウ素 — [インジウム — D T P A] — ポリ ( G 1 u , T y r ) [4:1] を、いつでも 使用できる状態にする。

[0120]

「実施例16]

[bisAbおよび<sup>131</sup> ヨウ素ー [インジウムーDTPA] ーポリ (Glu, Туг) [4:1] 使用したターゲティング]

【0121】 さらなる目的の引例は、以下を含む。 【表 1 A 】 Bamias, A., and Epenetos, A.A. Two-step strategies for the diagnosis and treatment of cancer with bioconjugates. Antibody. Immunoconjugates, Radiopharm. 1992; 5: 385-395.

Barbet, J., Peltier, P., Bardet, S., Vuillez, JP., Bachelot, I., Denet, S., Olivier, P., Lecia, F., Corcuff, B., Huglo, D., Proye, C., Rouvier, E., Meyer, P., Chatal, J.F. Radioimmunodetection of medullary thyroid carcinoma using indium-111 bivalent hapten and anti-CEA x anti-DTPA-indium bispecife antibody. *J.Nucl.Med.* 1998; 39:1772-178

Bos, ES., Kuijpers, WHA., Meesters-Winters, M., Pham, DT., deHaan, AS., van Doormalen, Am., Kasperson, F.M., vanBoeckel, CAA and Gouegeon-Bertrand, F. In vitro evaluation of DNA-DNA hybridization as a two-step approach in radioimmunotherapy of cancer. Cancer Res. 1994; 54:3479-3486.

Gautherot, E., Bouhou, J., LeDoussal, J-M., Manetti, C., Martin, M., Rouvier, E., Barbet, J. Therapy for colon carcinoma xenografts with bi-specific antibody-targeted, iodine-131-labeled bivalent hapten. Cancer suppl. 1997; 80: 2618-2623.

Gautherot, E., Bouhou, J., Loucif, E., Manetti, C., Martin, M., LeDoussal, J.M., Rouvier, E., Barbet, J. Radioimmunotherapy of LS174T colon carcinoma in nude mice using an iodine-131-labeled bivalent hapten combined with an anti-CEA x anti-indium-DTPA bi-specific antibody. J.Nucl. Med. Suppl. 1997; 38: 7p.

Goodwin, D.A., Meares, CF., McCall, MJ., McTigue, M., Chaovapong, W. Pretargeted immunoscintigraphy of murine tumors with indium-111-labeled bifunctional haptens. J.Nucl. Med. 1988; 29:226-234.

Greenwood, F.C. and Hunter, W.M. The preparation of I-131 labeled human growth hormone of high specific radioactivity. *Biochem.* 1963; 89:114-123.

Hawkins, G.A., McCabe, R.P., Kim, C.-H., Subramanian, R., Bredehorst, R., McCullers, G.A., Vogel, C.-W., Hanna, M.G.Jr., and Pomata, N. Delivery of radionuclides to pretargeted monoclonal antibodies using dihydrofolate reductase and methotrexate in an affinity system. *Cancer Res.* 1993; 53: 2368-2373.

Kranenborg, M.h., Boerman, O.C., Oosterwijk-Wakka, j., weijert, M., Corstens, F., Oosterwijk, E. Development and characterization of anti-renal cell carcinoma x

10

20

30

antichelate bi-specific monoclonal antibodies for two-phase targeting of renal cell carcinoma. Cancer Res.(suppl) 1995; 55: 5864s-5867s

Penefsky, H.S. A centrifuged column procedure for the measurement of ligand binding by beef heart F1. Part G. Methods Enzymol. 1979; 56:527-530.

Schuhmacher, J., Klivenyi, G., Matys, R., Stadler, M., Regiert, T., Hauser, H., Doll, J., Maier-Borst, W., Zoller, M. Multistep tumor targeting in nude mice using bi-specific antibodies and a gallium chelate suitable for immunocintigraphy with positron emission tomography. Cancer Res. 1995; 55, 115-123.

Sharkey, R.M., Karacay, Griffiths, GL., Behr, T.M., Blumenthal, R.D.,
Mattes, M., Hansen, H.J., Goldenberg. Development of a streptavidin-anticarcinoembryonic ntigen antibody, radiolabeled biotin pretargeting method for
radioinmunotherapy of colorectal cancer. Studies in a human colon cancer xenograft
model. Bioconiugate Chem 1997; 8:595-604.

Stickney, DR., Anderson, LD., Slater, JB., Ahlem, CN.,Kirk, GA., Schweighardt, SA and Frincke, JM. Bifunctional antibody: a binary radiopharmaceutical delivery system for imaging colorectal carcinoma. *Cancer Res.* 1991;51: 6650-6655.

10



WO 63-011342

PCT/GB02/03494

#### POLYMERIC DELIVERY SYSTEMS

#### Background of the Invention

# Field of the lovention

The present invention relates to a method of largeting an agest severals a surprising table in a form competing admission of the method of the 5 authody fragment comprising a targeting arm and a captors sum that binds to a polymer conjugate, and infilmitationing a polymer conjugate to the cleane. The present invention has both exits to a like for angular are good as with the intervention and present to a like for a like the present are good as a superior comprising a multi-specific settleduty or methody fragment comprising a targeting arm and a capton can that this do a supplemer conjugate, and polymer conjugate, and

#### 10 Related Art

Among the current approaches in soil-cancer therapy that suck to improve thereperise automates in the attachment of freign to long circulating polymors. Long-circulating polymors extend the half-left of the drug, proving or therapeutic agent in the blood, and generally allow for a greater proportion of the agent to reach the issues:

15 sile. Additionally, the times microcretivenesses enables assertemotivation, including polyments, to accompositive properties of the agent to reach the issues.

targeted site.

Rowever, with increased half-life may come increased toxicity from the drug
that to appended to the polymer, resulting its increased side effects that may negatively
to impact chemotherapy. Additionally, the longer-circulating polymer may itself elicit
an immune reproces from the pariety such that the polymer and the drug is which it is
attached as the one-by starterally occurring micholating, and become inefficietive.

To overcome them and other problems associated with polymer-drug conjugate therepy, the current inversion relates to a method of further increasing the 23 amount of datapeoplymer conjugates that can be localized and retained at a source size. The method depends on the pre-injection of a multi-specific surprising agent, such as a multi-specific multi-specific surprising agent, such as a multi-specific multi-specific surprising agent.

ı

WO 83/911342

PCT/GB02/03494

directed against a hayten. Typically, against useful in the commercial resistant have a general filmation companing a fercongainst tapical, depointer hashbood, forcing or prodrug floragy ministry), as a polymerc hashbood-forcing or producing floragy ministry, wherein as and an excitegate referring different antibilitation resistant to the polymerc 3 backboom for the respective species. The polymerc during conjugate is used after that cancer has been principated with a mattelly produce mittalloy. In the forcer case, one arm recognizes the hayton. The batter case, one arm of the hayecottic is different for against soorce exit of the polymer backbook, or some or all of the populous dated.

The methods disclosed herein may be used for theraposis or diagnostic 10 purposes. Additionally, a system where the multi-specific antibody recognizes a polymer conjugate will be extremely versatile in a wide array of applications as will be apparent from the description that follows.

## Summary of the Invention

The present invention relates to a method for targeting un agent towards a 15 target site in a tissue, comprising

- (a) administering to a tissue a multi-specific assbody (meAh) or multispecific antibody fragment, comprising a targeting arm that binds to an artigen on the target site, and a capture arm that binds to a polymer conjugate; and
- (b) administrating to the tissue a polymer conjugate that binds to the 20 capture arm, with the polymer conjugate comprising a polymer conjugated to an agent selected from the group consisting of a theraposite agent, a peptide, an excyme and a labeled itisand.

The present invention also relates to a kit, useful for targeting a target site in a tissue or tissue sample, comprising,

- (a) a multi-specific antibody or antibody fragment comprising a targeting arm that binds to an antigen on said target site, and a capture arm that binds to a polymer conjugate or hapten-polymer conjugate; and
- a polymer conjugate that binds to the capture arm, with the polymer conjugate comprising a polymer conjugated to an agent selected from the group 30 consisting of a betapoute agent, a psycide, an enzyme and a labeled ligand.

PCT/GB02/03494

## Brief Description of the Drawings

N/A

## Detailed Description of Preferred Embodiments

The current leveral invalidation to a mothed for temporing, as regard to result a temporing to regard to result a temporing to regard to result as temporing to regard to result as regard to the relative position and result of the result of

in the set would understand it to seek. An envisioned in the current application, it is care in the ori of which the setting of the setting o

25 used to mean any animal, preferably a manufacility funding humans and toon-human

As used berein, the terms target site in used to mean a site: at the locus of the tissue towards which may type of agest or compound may be directed. Locus can be used to meast any portion of the tissue or cells itself, including normal audior pathograph portions. Locus can also mean the arest that surreunsis the tissue that may after grant part of the tissue that may be a pathograph portions. Locus can also mean the arest that surreunsis the tissue that may be a pathograph.

WO 63/011342

PCT/G802/03494

contain a count or symptomics agent of the diseased issue. The target she may the cubic vision, or may be a pertice of file that we put and to allow each will be a term within a tensor, or may be individual or groups of refle, in the or is wine, we in also, that make up the instance. But one and a modeled or methods when the about a file the boson of the target size on the modeled or methods when the about a file the boson of the file time. Additionally, the target size on the modeled or with color when the size of the size of the contract of the size of the size

The current invention utilizes multi-specific antibodies (msAbs) to direct the

10 polymer conjugate to a target site within a tissue. As used herein, multi-specific antibodies have more than one specificity, or more than one valency, such that the ms Abs of the invention bind to or recognize more than one antigen or epitope. For example, a bi-specific antibody of the current invention would include an antibody where each arm of the immunoglobulia recognizes or binds to a separate epitope or 15 Inspire. Multi-specific antibodies of the current invention also encompass specificities higher than bi-specific, such as, but not limited to, tri-specific or tetra-specific antibodies. For example, tri-specific antibodies may comprise an autibody with two arms directed towards two different cellular antigens, and a third arm directed towards a hapten or drug. As used herein, multi-specific antibodies also include antibodies 20 with more than one valency. For example, an antibody encompassed in the current invention may be comprised of two arms directed towards a single cellular epitope, and a third arm directed towards a hapten or drug, such that the antibody is bi-specific, yet tri-valent. Furthermore, the target ann or anno of the maAb may be directed to two or more distinct epitopes on the target tissue, and the capture arm or arms may be 25 directed to two or more distinct haptens on the polymer conjugate.

As the current invention contemplates, make meconyane antibodium multispecific artibody fregments. The autibody fregments are autigan binding postions of an autibody, such as F(da'), F(da), FdA, PA, that de foil Re. The autibody fregments baid to the aume antigen that is recognized by the intent artibody. For example, an ami-10 CD22 monocolous lastibody fregment binds to an epipper of CD22. The make of the present invention include, but an our filtering to 1/p5 V(K, D) for F(A), Mog F AF). WO 03/01/342

PCT/GR62/03204

(g) α «Ψ. γ (ξα)», α (ξα)», α (ξα)», λα · (ξα)», (θ · λα) · (δ · λα) · (α · λα) · (α · δ ·

anti-chelate Fah' conjugate is produced. The resultant mach is bivalent with respect to the target tissue and the polymer conjugate. It is further understood that the use of 15 the term "mach" in the present disclosure encompasses multi-specific antibodies and

mail-specific analysely fragment. The term' member of parameters are presented by explained present that each life as methody by bidding in specific origins to form a complex. For season, another, but method by bidding in specific origins to form a complex. For season, another for season, and the beat year and light chairs, recombinate single chairs of the two years of the lawsy and light chairs, recombinate single chairs of the season of the lawsy and light chairs, recombinate single chairs of the lawsy and light chairs of the lawsy and light chairs of the lawsy and the value of the lawsy and the value of the laws of the lawsy and the laws of the lawsy and the laws of the laws of the lawsy and the laws of the lawsy and the laws of the laws of the lawsy and the laws of the lawsy and the laws of the laws of the lawsy and the laws of the lawsy and the laws of the laws of the lawsy and the laws of the lawsy and the laws

The malk his of the current invention may be monochonal or polysokoad in the malker had preferrably monochonal. Purthermore, the targeting arm and the cupture arm of the malkh may be monochonal or polyclocal all nature. Performbly, where the target arm or the capture arm is monochonal. Most perforably, the target orm and the capture arm are both monochonal.

The maAb of the current invention may be engineered to possess a label.

30 Examples of labels that the maAb may possess include, but are not limited to, a tabeling ligand such as the biotin-strepteridin complex and radioiscooper.

\$

PCT/GB(2/03494

Advantageously, the netAb of the current invention is rediotabeled to facilitate tracking of localization and elegenace.

One or both of the targeting arm and the capture arm of the ansAb may be chimeric, burnan or humanized.

As used herein, "targeting arm" is used to mean the portion of the msAb that recognizes and/or bands to an antigon present at the locus of the targeted tissue. The antigen may be attached externally to a cell or tissue, or part of the cell-surface membrane, or may be a glycosyl-phosphatidylinositol (GPI)-anchored protein or may be internal to a cell. Additionally, the antigen may be associated with fluids including, but 10 not limited to, any part of whole blood, lymphatic fluid or corebrospinal fluid. Furthermore, the antigen may be present in, accreted by or secreted or released by normal, abnormal, diseased or necrotic cells or tissue. Additionally, the antigen may be present on pathogons, including, but not limited to viruses, bacteris and/or prious that are located at the locus of the targeted tissue. Thus the tartigen does not occessarily have 15 to be directly contacting or integrated with the cell. The antigen may have specific characteristics, such as a distinct cell-outfloo-associated antigen, or it may have general characteristics that are shared by more than one tissue or cell type. For example, \$1-integrin is an extracellolar cell adhesion molecule shared by a variety of normal or diseased tissue that is untigenic and would be considered an entigen at the 20 locus of a target site within the context of the current invention. Examples of antigens include, but are not limited to, MHC complex components, receptors and tumor antigens. Specifically, such untigens include carcinoembryonic antigen (CHA), 17-1A, colon-specific antigen P, epithelial glycoprotein, HER-2/new, epidermal growth

theirs recogner, CD19, CD29, CD22 and CD74.

As used barrint, the "continue stren" is used to serion the portion of the much that recognition and brinds to the polyment conjugate. The capture amm may recognize the polyment bard-bone of the polyment conjugated interestly, or the agent conjugated to the polymer bard-bone, or a hapton bound to the polymer-day-conjugated.

Antibodics to polymer backbones comprised of, for example, poptides, are
generated by well-known methods for Ab production. For example, injection of an
immunogen, such as (peptide), -KLH (n=1-30) in complete Preund's adjuvant,

PCT/GB02/03494

followed by two unbergones in justices on the case immensions magneted in incomplete. Fraunch valenum for incomplete around, in faircomplete around, in a to best of unlinge, by spices cell havening. Mexiconder apience either sensibilities of the making of the manipus for earli-popular sensitivity using a direct behing BLEA. First appectificity of generated Asse can be analysed for by-using spides in generate and people of purities; and in the proposed of the sensitivity of the spides produced in the proposed of the original immensions. These fragments can be proposed orably using an institute of spide of purities; for Ab productions, comprehended in the pulsars are included to see one or one of the chaltene comprising the polymers conjugate, e.g., let(1), 2779. A chaltene, Manacabonal measus unbinded to so the highly did DTTA are leaves in the sea, the camping to LEAP. See 252.55 19.

After the initial raising of antibodies to the immunogen, the antibodies can be

nequenced and subsequently proposed by recombinant techniques. Himmedization and characterisation of mathematical models and subsequently of signatures are with however in those skilled in the set. For example, humanized memorical analysides are produced by the standard contraction of the contract

Alternatively, fully human antibodies can be obtained from transgenic nonhuman animals. Sec, e.g., Mendez et al., Namere Genetics, 15: 146-156 (1997); U.S.

incorporated by reference.

PCDGBMARAN

Patent No. 5,633,425. For example, human antibodies can be recovered from transgenic mice possessing human immunoglobulin loci. The mouse humanal immune system is humanized by inactivating the endogenous immunoglobulin genes and introducing human immunoglobulin loci. The human immunoglobulin loci are exceedingly 5 complex and comprise a large number of discrete segments which together occupy almost 0.2% of the human genome. To ensure that transgenic mice are capable of producing adequate repertaires of antibodies, large portions of human heavy- and lightchain loci must be introduced into the mouse generae. This is accomplished in a stopwise process beginning with the formation of yeast artificial chromosomes (YACs) 10 containing either burnst heavy- or light-chain immunoglobulin loci in garmline configuration. Since each insert is approximately 1 Mb in size, YAC construction requires homologous recombination of overlapping fragments of the immanoglobulin loci. The two YACs, one containing the heavy-chain loci and one containing the lightchain loci, are introduced separately into mice via fusion of YAC-containing yeast 15 spheroblasts with mouse embryonic stem cells. Embryonic stem cell clones are then microinjected into mouse blastocysts. Resulting chimeric nules are screened for their shillity to transmit the YAC through their germline and are bred with mice deficient in murine antibody production. Breeding the two transpenie strains, one containing the human heavy-chain loci and the other containing the human light-chain loci, creates

20 progetty which produce human neitheolise in response to immunimation. Unrecurrenged human immunoglobulin genes also one be introduced into mouse embryonic stem cells this microcal-meadated chemoseuse unsurfa (MACT). Son, e.g., Tominska et al., Mature Gunstien, 16: 132 (1997). In this methodology microcalt containing, human chemoseuse are found with mouse embryosis tests cells.

25 Transferred chromosomes are stubly retained, and adult chimorus exhibit proper tissue-specific expression.

At 2n alternative, an attailed yer autilities by Engineer of the present invention may be derived from human untilled by fragments include from a condensatorial immunosophibulin library. See, e.g., Burbos et al., MATTHORNS / Campunion to Methods in Ampunology 2: 119 (1991), and Witster et al., Am. Rev., Instance. Li. 243 (1994), which have like componented by preference. Many of the difficulties susceinted with generating

WO 93/911342

PCTIGB02/03494

monocloral antibodies by B-cell imm ortalization can be overcome by engineering and expressing antibody fragments in E. coll, using phage display. To ensure the recovery of high affinity, monoclonal antibodies a combinatorial immunoglobulin library must contain a large reportoire size. A typical strategy utilizes mRNA obtained from 5 lyerphocytes or apleon cells of immunized mice to synthesize cDNA using reverse transcriptase. The heavy- and light-chain genes are semilified separately by PCR and ligated into phage closing vectors. Two different liberaries are produced, one containing the heavy-chain genes and one containing the light-chain genes. Phase DNA is islolated from each library, and the heavy- and light-chain sequences are ligated together and 10 ptckuged to form a combinatorial library. Each pluge contains a random pair of heavyand light-chain cDNAs and upon infection of E. coli directs the expression of the antibody chains in infected cells. To identify an antibody that recognizes the mitigen of interest, the pluge library is plated, and the antibody molecules present in the plaques are transferred to filters. The filters are incubated with radioactively labeled satigns and 15 then washed to remove excess unbound ligand. A radioactive spot on the autoradiogram. identifies a plaque that contains an antibody that binds the satigen. Cloning and expression vectors that are useful for producing a human immunoglobulin phage library can be obtained, for example, from STRATAGENE Closing Systems (La Jolla, CA).

A smiller strategy on the employed to obtain high-falling helfs. So, e.g., Vaugher of al., Michaelmad, I. 1920 of 1996, An artifle herry vide target requestion on the constructed by planting vigents from one immunited basess dozen using PCR potenters corresponding on all bowers. We berry-claim (V<sub>2</sub>) and V high-claims (V<sub>4</sub>) and construction for the superior distribution of the superior distribution (V<sub>4</sub>) and high-claim (V<sub>4</sub>) fingeness are emplified ant sensebated on the I<sub>1</sub> are given. The Vigen blank V<sub>4</sub>, thengivent are negligated to the planting indivers. The plaquatic library can be passed using filters, as described where, or using immunocubate (Marca, Marcino), Solitar results can be alreaded why to constructing a conditional to the latest of the complexity of the conditional of the complexity of the conditional of the conditional

.

PCT/GB02/03494

255-260 (1993). Additionally, following indusing of an appropriate reFv, unthody fragreems with higher binding affinities and above dissociation rates can be obtained through affinity mutuation processors and actions quagement and chain shaffling. So, e.g., Jackson et al., 8r. J. Cancer, 78: 181-185 (1998); Oaboven et al., 5 Austractica. Aug. 2, 181-165 (1998); Oaboven et al., 6

The make can be prepared by techniques become in the sar, for excepts, an and CDA have not an entire profile on the changes and the parts of the control of the parts of the p

Fich), he generate a Fich'); a Fab' construct, or with anti-CEA IgG to generate an 15 IgG a Fab' the possible construct. In one unbolenism, the IgG a Fab' construct can be propured in a livel proceeding namera by stacking the unit-postible. Pab' taked props of unit-CEA IgG herry-claim: catebolydrate which has been periodize-existing, and subsequently activated by reaction with a commercially available hydratidenisming to come linker. The component Abs used can be desirred set because of maintaining to come linker. The component Abs used can be desirred or the manazined by

20 Income including or. A chilemic analossy is a recombinant protein that consists to extend the consists and complexes and contenting regions described from a robot autilities), while he remainter of the antibody molecule is derived from a human smithody. Humanized suit-bodies are recombinance proteins in which neutral entitled in the consistent autilities of an excellent autilities of an excellent autilities.

25 from heavy and light variable chains of the murine immunoglobedin into a human variable domain.
A variety of recombinant methods can be used to preduce multi-specific

notibodies and antibody fargments. For example, multi-specific antibodies and antibody fargments can be produced in the milk of fransperte investode. See, e.g., Colessar, A., Biochem. Soc. Symp., 63: 141-147, 1998; and U.S.P.N. S., 827,690. Two DNA. constructs are prepared which contain, respectively, DNA regiments carootting paired

PCT/GB02/03494

immungibehin bawy and light chine. The fragments we cloud size cupression overest which contains a prosenter coputer that is preferentially personnel in mummar qu'illerilla clift. Exemple in helub, it set aven de timbel ne, promodere four arbible, our au de trope sanier pares, the couve à bestigabilait grant, the chiep y actif protein gare. Protein propriet qu'en production au contraine de la commande de la

fragment using student immunosipient motions brown in the set. The authody can be printed from two till using students described become in the set. A chimeric Ah is construent by Signing the aCNAN fragment exceeding the more Eight variable and make a set of the action of the C domains from a human settlody. Decrease the C domains to the combant on target belong, the three hardware settlody. Decrease the C domains to the combant on target belong, the three hardware settlody. Decrease the C domains do not combant to stage the belong the better than the settlement of the contract of the contract of the contract of the settlement of the contract of the contract of the contract of the contract by head stilling time to human authorist in recognit the settlement. They product is constructed by head stilling time to human authorist settlement the makes on the settlement by head stilling time to human authorist settlement the settlement by head stilling time than an authority of successful the settlement of the se

25 Ober resent methods for producting mArks include registered recombinant Asset which have haddless of producting mArks in the last personal time recombinant Asset has been acrea consense immunoglobulos incopers. Sor, e.g., PitriGornal et al., Productin Tagi, 10(0):1221-1225, 1997. A most for approach is to engineer recombinant invise products liability to or entered different single-their indeels-down indeels-down and any foreign responses with the control dual specificities. Sor, e.g., Octoon et al., Princer Blooch, 15:199-16.0, 1997. A veriety of mile-specific failers sorting in the production are to produced unity molecular.

WO 03011342

PCT/GB02/03494

engineering. In one form, the malti-specific finition protein is monovalent, consisting of, for example, a self-with a single binding site for ecc anging and a Pah fragment with a single binding site for a second antiges. In another form, the multi-specific fasion protein is divalent, convining of, for example, as ligG with two binding sites 5 for one neight and two ork? with two binding sites for

Partitional mails specific imple-chain ambodier (mouchs), due colled disbodien, can be produced in narmandars claim sings novembrate merchoods. So, e.g., Mack et al., Proc. Nord. Acad. Soi, 8.9. 7021-7023, 1995. For example, nanoban are produced by joining two single-chain Fr impreness via a spicios-cerims indust using 10 recombinates methods. The V juli-chain Fr impreness via a spicios-cerims indust using 10 recombinates methods. The V juli-chain V juli-c

Regions in a two-step faiths (PK. The first PKR step intendence the ((Xip, Six)) inline, and the cone of step joint not V<sub>k</sub> and V<sub>k</sub> maplicess. Each single chain is motivated in the colonial ran a betterful regional voctor. Politonia modification, one of the finite-chain motivation in existed and sub-chood into the other voter, continuing the averant daught dark motivated of interest. The resulting marked fragment is mobilized into me acknowledge of presenting voctors. Positional protein a speciment in a colonial relation of the voctories in dischain states or superspict on continuing the voctories in dischain states or superspict on continuing the voctories in dischain states or superspict.

20 Multi-specific fusion proteins are prepared in a similar manner. Multi-specific single-chain subbodies and multi-specific fusion proteins are included within the scope of the present invention.

Multi-specific flusion proteins listing to or more offiltwest single-chain architection or satisfied fragments are produced in similar meaner and incumed above. 
28. Recombinate methods can be used to produce a vertice of fession proteins. For examples, a final expension exempting a Fab Engament durinor floras a human and CHTTA. can be produced. A flustible listor, more tall effective floras a numeric and CHTTA. can be produced. A flustible listor, more tall (GOGD), which is a trainer of plyrid-port connection flust of the anti-produced control flustified floras and CHTTA. can be produced. A flustible listor, more tall (GOGD), which is a trainer of plyrid-port connection flust of the construction of the article of the anti-produced flustified flustified for the connection of the desirable place that of the All Appropriate listoric responses connecting for the influsion of the desirable place of the connection of the

PCT/GB02/03494

connection of the heavy chain Pd to the soFv are introduced into the  $V_A$  and  $V_a$  denoting through PCR reactions. The DPAR fragment encoding the scFv is then tigsted into a staging vector constaining a DPAR requested encoding the CH1 domain. The resulting scFwCH1 construct is excluded and fighted into a vector constaining a

- The resulting selv-CHI construct is excised and fighted into a vector containing at 5 DNA sequence econding the VH region of an anti-CEA antibody. The resulting vector can be used to trustafort mammalian cells for the expression of the multispecific fusion protein.
- Large quantities of Sech. As and finites procision can be produced using.

  Robertation for agreemine systems. Sec., "Robinging et al., Marchaeology, Ic.

  10 192-196, 1996. A functional backs on the produced by the ecosystems in E. cold of
  two "trons over" actly fragments in which the Vs., und Vs. dominate for the rofragments are greeness on different polyopoido desion. The V., and V. Comalae of froe
  authorise of Sectors to foliable of subgrounded VSC, monthly for the Vs.

  Inguisted to the Sector of presents on the Central can be Vs. A consider of the

  Inguisted the Sector of copression votes come and the Central can be Vs. A consider of the
- 15 first autilhody of literent is ligated via a lisher to the N-terminus of the V<sub>1</sub> domain of the second satisfacts, Similarly, the C-terminus of the V<sub>1</sub> domain of the exceed smile object of literary is ligated via a liker to the N-terminus of the V<sub>1</sub> domain of the first autilhody. The resulting dictivosals openes in placed under transcriptional control of a strong promoter, e.g., the Z. coll delikeline placeplastics promoter visible. In
- 20 Inducible by Portplant naturalities. A Phentile New, Juigh-John Station constrains the wave increasfully been presented in E. One disting the proposers of an administration of 27% physics and 1% Tellow N. 100. Sen. e.g., "Yang et al., Appl. Enricos. Microback. 62: 100-2871, 1999. A. E. ore, the section, functional in 1991 and proposers is sent to diverse to the projects of the projects of
- Functional boscAb and fusion proteins also can be produced in the milk of transgenic livestock. See, e.g., Colman, A., Micolans, Sec, Shyn, 63: 141-147, 19096.

  10 U.S. Parent #5.27,690. The bacAb furgment, obtained as described above, is closed into an expression vector containing a promoter sequence that is professionally

PCT/GB02/03494

experienced in assumers quicked archi. Example in induct, but are not limited to, promoters from rishid, own and along vasion game, the care a brangholded gone, the shoop p-latestylooking gone and the mouse whey and puncing game. Preferrishly, the inserted batch is fluided on its 3° side by organize genomic responses from a summary specific gene. This provides a polyaborallystic in site and transceptor, attainiting sequence. The experience assents in the nicipated into the presentation of extilibrial, manusing seque, which are their implicated into the street of neighbor featurishes and allowed to gastness. After both, the programy we exceeded for the presence of the introduced DNA by Southern analysis. Milk from transguaic featuris is 10 malyproff for the presence and functionality of the backs using standard

- immanological methods known in the set. The back-h cus be pudified from the milk using standerd methods known in the act. Transgesie production of back-h in milk provides as efficient method for obtaining large quantities of back-h. Functional back-h and fusion proteins also can be produced in transgenic
- 15 piants. Son, e.g., Finitier et al., Biosech, 13: 1009-1003, 1995; Finitier et al.,
  Internationalistic, 3: 2002 16, 1997. Such production offen several advantages;
  Including the vox. It is per also output and abults, long turn maney. The beach
  fragment, obtained as described above, is closed into an expression vector constraining
  arometer acquarter and recording a signal populsis sequence, so direct the protein to
  the condoplasment sectorism. A verboy of premoters are to be utilized, allowing the
  to
- pencilisare to direct the representar product to perform be tensions within the plant.

  For example, violent experient in theory polar case to achieve by using the

  strong confifteers monic front 355 promoters, while one procedir capteration is a subderved via the and expected legislated promoter. The expension exames is

  subderved via the and expected legislated promoter. The expension exames is

  confirmed according to standard methods known in Aux. Transformation is

  verified by Solidation mobilish. Transprise plants are analyzed for the persons and

  functionally of the beach subject standard in memoripal antibods known in the set.

  The brack-to are profuted from the plant there are subgracted methods below in the
- 30 Additionally, transgenic plants facilitate long term storage of bsoAb and fusion proteins. Panetionally active scFv proteins have been extraord from tobacco leaves

WG 63/011342

PCT/GB02/03494

after a work of storage at room temperature. Similarly, transgenio tobacco seeds stored for 1 year at room temperature show no loss of seP+ protein or its untigen binding activity.

Furtisma lución de districto potentia also can he portunat in inexa cella.

Sen, e.g., Milenia e et al., Lemmand, Mendia, 2214-2414 (1978), limet bened capración systems proble a mente ad producing letro questión o l'emongamen and properly fielde the Ass. The beatlerine is a wishly and expression exter for inspercella cend has been accessabilly applied to recombinen analonly sur-bortes. Sen, e.g., a
Miller, L.-K., den A.-Microschel, e.g. 17(1983), their et., J. termand. Methods, A.
Miller, L.-K., den A.-Microschel, e.g. 17(1983), their et., J. termand. Methods, or generality a stable insert cell little constituit for bortes or caprament for the stable insert cells time constituit for bortes. Sen et al., Molecule et el., 18, menun. Methods, 122, 124-19-10 (1979), the Ass. In Spense, Milenia of adoctivel to transcriptional course of an inducible pressures. Sen et., Molecule et al., 1,
Ammunol. Methods, 122, 124-19-10 (1979), the Ass. In Spense, Milenia of adoctivel allowing the constituit of the constituit of adoctivel a promotive entire from the Technology of the Companies of the transcriptional course of an inducible pressure. Sen entire a December of the State of the Companies of the Compani

into D. melanogaster SC-2 cells. Expression is induced by exposing the cells to

- circured amounts of copue, sin or culminum. The praces and functionality of the bar-Ab is information along standard immunolipal motionis, became just new Partificit bracks in obtained uniting material motionis beam in the set.

  20 The polyment used in the current invention are meant a provide a backbone upon thick a single motionis or a passe passion provide a backbone upon thick a single motionistic or a passion growth as a meant provide a backbone upon the provide passion of the polyment passion and provide a backbone and provide passion of the provide passion and provide a backbone to a Additionally, more time to that of set growth or backbone to additionally more than to be find of separation and the provide passion as single polyment, agent that may be standard to be accordant to the provide passion and the properties actively, out for finding the passion and the properties actively, out for finding the provides active passion and the properties actively, out to find on the passion and the properties actively, out finding the provides and the properties actively, out finding the passion and the provides are provided to the provides the provides are p
- storeochomistry, chemical formula, radioactive jusupe number, storaie weight, halflifs, autivity, specificity, energy of activation, pulsoctavity and potency.

  Exempte polyment and polymer hashboom of the interminent are polymers of single action exist a new polymer and interminent are polymers of single action exist a new polymer and polymer and polymer and polymer and acquired to a single composed and the absolute attenues to a mission scale, a Q. J. annino acide, are incorporated into the absolute attenues to

WO 93/911342

PCT/GB02/03/04

ensure that, when used with the final susAh/polymer conjugate system, the arm of the msAb which recognizes the polymer conjugate is completely specific. Co-polymers, as used herein, means polymers of two or more amino acids, including, but not limited to, polymers of three amino acids, polymers of four amino acids and polymers of five 5 amino ucids. Co-polymers such as poly(Lyn-Glu) (poly(KE)) are especially useful. when such co-polymers are selected with the building blocks in desirable ratios to each other. These ratios may be advantageously from 1:10 to 10:1, in the case of poly[KE] or poly[KD]. More complex co-polymers based on amino acid building blocks such as poly(Lys-Ala-Glu-Tyr) (KAEY; 5:6:2:1) may also be employed. The 10 molecular weight of the polymer used is generally within the range 1,000 to 100,000 Daltons. Amino acid building blocks are chosen not only for their ability to act as carriers for the recognition hapten and therapy agent, but also for the physical and biological properties that the individual building blocks can make to the overall polymer conjugates. For instance, a preferred polymer conjugate is one that retains 15 adequate solubility even when multiply substituted with hydrophobic drug moieties. In the case of polypeptides this often means an abundance of charged residues being present. Another preferred property is engendered in a final polymer conjugate that retains a not negative charge at physiological pH, since agents with not positive charges can sometimes bind non-specifically to cells and tissues. In the case of 20 polypeptides a preponderance of scidic residues such as aspartase and glutamate most readily satisfy this criteria. A third proferred property is that the polymer backbone is stable to serum enzymes such as esterases, and earboxy-and amino-poptidases. For this preference, polypeptides can incorporate D-amino seids, and will be acylated and amidated, at the N- and C-termini, respectively. In terms of proferred molecular

Intowers, mailer polymer conjugates of completely defined molecular weight ure also preferred whilst the acops of the invention. Those may be produced as charmically defined entities by said-legen people operation scienciages, resultly preferred properties of from 2-50 resident clash length. A second advantage of this type of respect, other these points of the contraction of the contraction of this type of respect, other than period movement definition, in the ability to pales.

25 weight ranges base polymer weights between 5,000 and 25,010 are especially

WG 03/011342

PCT/GB02/03494

ringin or my desired number of chantion bundles at certain points in the claim. These can be here are after maximum of recognition higher and therepress defens at class to be considered from the control of the chantion of the control of the control of the chantion of the control of the cont

15 desirable physical properties outlined. Polymers other than polypeptides can be used within the scope of the invention. Poly(othylene) glycol [PEG] has desirable in vivo properties for a multispecific antibody prodrug approach, and can be obtained in a variety of forms having different chemical functionalities at the ends of the polymer. Most PEG derivatives 20 have just two functionally reactive sites, at either end of the polymer chain. Agents derivatized from such PEGs, such as, for example, di-SN-38-PEG can be considered as the shortest member of a class of SN-38-polymer produge. The desirable is vivo properties of PEG derivatives are counter-balanced by the limited loading capacity due to their dimeric functionality. However, more recently, preparation of PEG co-25 polymers having greater hapton-bearing capacity have been described, such as those described by Poinni et al. (Bioconjugate Chem., 5:62-630, 1994). PEG derivatives activated at both ends, for instance as their bis(succinimidyl) carbonate derivatives are co-polymerized with multi-functional diamines such as lysine. The product of such co-polymerization, containing (-Lys(COOH)-PEG-Lys(COOH)-PHG-), repeat units 30 wherein the lysyl eurboxyl group is not involved in the polymerization process, can be used for attackment of hapten residues such as DTPA or drug residues such as SN-38.

PCT/GDI283494

The hapten, such as DTPA, or the drug, such as SV-38, may also be research with the free carboxyl groups remaining on the termini of the PEG-polyhyot conjugate. Most precibroly, a significant amount of minion solid confest is used, and the drug will be attended to the amino solid side-chains. The recognition haptens are this appended to 5 the termini of the PEG devirulty.

Other synthetic polymers that can be used to carry recognition haptens and drug include N-(2-hydroxypropyt)methacrylamide (HMPA) copolymers, poly(styreneco-maleic acid/anhydride (SMA), poly(divioyletter maleic anhydrido) (DIVEMA), polyethyleneimine, othoxylated polyethyleneimine, sturburst dendrimes and poly(N-10 viny(pyrrolidone) (PVP). As an example, DIVEMA polymer comprised of multiple anhydride units is reacted with a limited amount of SN-38 to produce a desired substitution ratio of drug on the polymer backbone. Remaining anhydride groups are opened under aqueous conditions to produce free carboxylate groups. A limited number of the free earboxylate groups are activated using standard water-soluble 15 peptide coupling agents (e.g. EDAC) [Contributors: Please define] and coupled to a recognition moiety hearing a free amine group. An example of the latter would be histaminyl-succinyl-glycyl-lysine amide, (HSGK-NH<sub>2</sub>) since antibodics have already born raised to the HSG portion of the compound. The free epsilon lysion residue then hocomes the point of attachment to the polymer backbone for the recognition hapten. 20 Finally, in certain instances, the polymer used can be a naturally occurring polymer. An instance of this is the use of apo-metallothiorein, which is a low MW protein having soven free third groups. This protein can be coupled to calicheanticio by disulfide exchange, to produce a disulfide-linked poly-caticheamicin conjugate. Purther, the protein can have a limited number of heryl-residues medified to carry a

25 recognition injette such as DTA, DOTA, ISG, cit., prior to any drug conjugation. Polymer used fair excepting the midmostilité and recognition beares are selected for their mitability for except particular antiquescodité. When the polymer betichnee constitut of remindostich, for instance, all of the antimo selde of the beduction may be in the D. — Configuration, on their configurations may be instance. The configuration was the misses. For a continuous production of the configuration was the misses. The configuration was the misses of the mis

WO 93/911342

PCT/GR02/03/94

poly(Glu.Tyr) [1:1], poly(Glu.Tyr) [4:1] and poly(Lys Ala.Glu.Tyr) [5:62:1]. In these instances, the polyster contains tyrosine amino acid residues that are rendily substituted by radiolodine using methods well known in the art.

- In one combodiment, the replace runs of the match by this mongaine a recognition buying to the control of the polymer between of the polymer conjugure. If the polymer conjugure is required to require the polymer between the polymer conjugure is present recognition buyers. It greatly formation is represent the recognition buyers. It greatly recognition buyers is recognition buyers and the recognition buyers. It was so may be a recognition buyers and the recognition buyers will be recognited to be support to but buyers with but being a tributed, in the size of the buyers whether the require that it is the buyers with the recognition buyers will be recognited to be required to the buyers with the buyers of the buyers will be recognitive to the recognition buyers will be recognitive to the recognition buyers will be recognitive to the support buyers will be required to the recognition buyers will be recognitive to the recognition buyers will be recognited buyer
  - serve as the hapten or antigen for the capture arm.

    Examples of recognities haptens include, but are not limited to, metal ion chelates of cietly-sectionament and continued to the chelates of cietly-sectionamenentances
- 15 radioinnumodiagnosis and miliniumoundenergo as low molecular weight complexes, such metal chalates have the desirable property of being rapidly dissinated via the univery system if they do not bind to a tumor-pestugated match. In this type, of recognition system, the authorises can be reactive against the free chelator or the chalate (match complex of the chalate). Putthermore, antibodies against insitum-
- 20 DTPA, can set do have different affinisies for DTPA when the cholator is complexed with different metals. This can be used to an advantage since the capture men of a multi-specific methody can be subsected of military by using hypography the meetal belong the selector. Authorities can also be raised against other metal cholators, such as a selector. Authorities can also be raised against other metal cholators, such as a place of the selector. Authorities can also be raised against other metal cholators, such as a place of the selector. Authorities can also be raised against other metal cholators, such as a place of the selector of the selec
- 5 hydroxy-5-(city)rine-3-enboxy/eemyl-inhydrosolamine NX\*-discotte neid (disEgs). Axilhoider sind adjusted the moreovythe chulze DOTA can be more accepted of different metal substitutions, since the central ring is netically right. Thus, and: DOTA mAbs may be east with a veriety of metal administent, or even with no metal prosect at all. In a proferred embodisment, the mach to the coursest investigate.
- 30 comprises a capture arm that recognizes or binds to DOTA or a metal complex of DOTA.

PCT/GB02/03494

The recognition hapten of the current invention does not need to be a chelator or a metal chelate. Other low molecular weight molecules capable of generating a strong immune response can be used to prepare antibodies. An instance of this is the histaminyl-sweeinyl glycine (HSG) hapten, which is a hydrophilic species to which 5 antibodies have been raised. One particular antibody, termed 679, has been described extensively in the scientific literature. This and the sati-chelate type of capture arm of the multi-specific antibody were designed to be hydrophilic in nature, and to be used with low molecular weight diagnostic and therapeutic agents. With the current invention, this aforementioned need for great hydrophilicity is not so stringent, since 10 the polymer will be imparting the bulk of the physical properties of the final thorspeutic agent. In turn, this allows for the contemplation of many more immunogens that could be used to mise antibodies useful under in vivo condition Commonly used immunogens include fluorescein, 2,4-dinitrophenyl derivatives and others. Additionally, recognition haptens can include amino acid residues contained 15 within a peptide or other molecule.

Alternatively, upitopus comprised within the polymer backbone itself can be

used as recognition hapten. A polymer substituted with a drug of choice can also be used as an immunogen, as can a drug of choice attached to a well-known immunogenic agent 20 such as KLH. The polymer or the drug-polymer conjugate can be attached to a macromolecule to onliance immunogenicity, and that conjugate used as an immunogen, with screening for antibody expression done using standard methods. Production of antihodies against a particular drug can have its advantages, while the production of antibodies against the polymer backbone can have the advantage of 25 producing a 'universal' recognition MAb. Thus, as when using distinct recognition units such as DTPA, HSG or DOTA, secondary antibody recognition is not fied to may particular drug, and the same msAb can be used against a variety of drugs conjugated to the same polymer backbone. This embodiment will be usoful if two different polymer-drug conjugues will be used in combination (in order to gain the advantage 30 of using several drugs with different modes of action), in a situation that parallels current combination chemotherapy.

WQ 03/911342

PCT/GB02/03494

The recognition beyone of the polymer conguing an enemyine is known immunogenity congolisis matering, the enemy, in Johnson hapton, for example, fluorescian inother-cymate (EETCs, higher specificity of the polymor conjugate with a middle.) That come thereing an atthibution 5 minutes to the bepton see income and can be incorporated use to the inventors material specific outsides, "Them, befulling of the approxe conjugate with an attached adulator or belatin would be highly openific the this inventor in the behavior of the behavior of the state of the attached and the polymor conjugate with a mateched distillator or belatin would be highly openific the of the inventors and both of a material specific outsides, and a high part of the polymor conjugate it vitamin to the polymor conjugate it vitamin to the polymor conjugate it vitamin to the confidence of the confidenc

In scolar cathodiness, a reformable, and for imaging andre france, accept be integrated into the daily of the original recognision began. For imanes, Accept D-iode-Type-Typ-D

orditor com metals on the trans, for example <sup>1</sup>P<sub>1</sub>, <sup>2</sup>P<sub>2</sub> and <sup>2</sup>P<sub>2</sub>.

An will polymen benefing deglish stages, the masks used in the lineration only be in risked against the polymen benkbone, the radiovosible-occutaining lapsion, or a beginn respective from the rediscondition. We have the rediscondition in particularly preferred since a discrete number of recognition models, for example, just one or rism, may be safed to the optioner independent of the number of riscondition-beganess that it may be safed to the optioner independent of the number of riscondition beganess that the safe of the sa

PCT/GB02/03494

example is the antibody termed 679, which was mixed against the low MW hapten HSG.

Any useful residence may be used within the scope of the invention. Puriscularly preferred are radiometriden that have useful dispositive of therapeanic prospecties, such 5 as inclined 11 or yrithm 99, respectively. Other useful usefuls include, but are not limited to p. F.18, P.12, Se-47, Cu-42, Cu-64, Cu-67, Gu-67, Gu-68, Y-86, Y-90, Ze-89, Te-99n, Pe-109, Ag-111, harll. J. P.12, J. P.12, Be-12, Be-13, Gu-13, Gu-135, Gu-137, Te-151, Ju-17, Re-168, Re-188, Pt-197, Pe-121, Be-121, Be-121, Be-213, Re-223 and Acc225.

Tight bading of radionacutalis mediates often requires a destinet gegate for the radionacutal. Naturally-conceining optimum delethings agains, and with present supematiculationis, can be used. Standard radiobheding methods and precentious used in the radiobhedied of their radiocalar weight admins may be used to preque radiobhedied of challes polysters. For instance, procedures using radiocateds, such as inclination control and buffer radiocalar, and instabulles of plasmose and platforware used with any of the requeste during the radiobheding procedures. Procedure using radiomatis with a radioval-radio shart hugels are abusing the using radiomatis with a radioval-radio shart hugels are basing relational section for offer theiring, are best curried out using copuse depicted buffers and argon atmosphere overlaying the articulational generation.

consequence overlaying the relationheling meetions.

20 The polymore consequence was seen as the consequence of the consequence

PCT/GB03/03494

invention include, but or use this limited to, motal delatice complexes, drugs, produgs, reinformatibles, bound modereds, blading compounds, notions and suffer-efficient molecules, such as cytokines, lymphokines, chemokines, immunosmodulinters, radiosensitients, superagiants, bown adotant and radiosent's balogents. Predinship, of the threspenie, serias that is conjuguated to be populare students as bestered from the group consisting of theraposale radiosiospes, tooless, drugs, produgs and boron siderals.

adende.

At soil bereit, the term agent, figued or compound it intended to mean o
proceeding the control of the

20 procurbazine, tumoxifen, teniposide, thioguanine, thioteps, topotocan, visiblastine, viocristine, and vinceolbine.

Additionally, the polymer coolsquies may compare a formpostic grant consisting of from another to be used in Sens Avisions. Clears Theory (SMCT) protein designate to additive storating endicion to intered cold by sources invalidation of transactional to be sourced to source cold by sources invalidation of transactional to be sourced to source designation of contractional to source and the particle and a LLF avoice. These particles when a public beginning confident this of the contractional to this contraction to the format contraction to the contraction to the contraction to the contraction of t

PCT/GB02/03494

a high concentration of horse-10 at namer sinch, while leaving men-target organe constnaintly boron-free. Compositions and methods for treating namers in patients ming pre-targeting metho for BNCT are described in U.S.F.N. 6.228,022 and can easily be modified in accordance with the present invention, and is brethy to incorporate by reference. Additionally, other clements are sinished for mentrum

- 3 incorporated by recisions. Assumessary, Guart retinents are sustain for material cipritor restrictors. One citargle is ustain. Unraining. In Eggs amounts, can be bound by naturally occurring christing agents such as ferrifus. Such stategies have been described in the Art, for example USFN, P. 6.2.23/5.64 on effectiones sized detacting, are called the control of the control
- Additionally, pergides and maymes may be conjugated to polymer conjugate.

  Intropress and populates conjugated to the polymer conjugate may be useful for such

  thinges are settivisting in procing, improving the efficacy of a mental threspostic agent by

  constituting the body's detactional pathways, acting as no efficacy, setting as a ligand

  for other proteins on interesting the sugar-specifo to sating of a dauge.
- to one embodiment of the current invention, a mach is first statistizated to the subject, followed by attnivistration of a polymer-curyane conjugate. After the curyons i pre-stargeted to the target rine, a optoxical deep is injected, which is lizewen to the curyon of the curyon of
- intermediate of lower teals(s), must commonly a glucumoids, using the manusal? collarsy dominishing process. The Edwinskind intermediate, e.g., the plucumoids, is reconverted to its more teals from by the pro-teageted cupres and time has 25 situally, in editablishment polyronic gas to be converted to an extre design debugs homal biological processes. The pre-teageted cupres improves the efficiency of the treatment by pre-triping the conformation of the converted to an extre does not into yet except the chordined drugs. The approximate has be designed for work that engages-deep print. Similar per-tenging tendspic is have been described in U.S.S.M. 00999041. These muthhoulights or early adoptable to the present invention and 00999041.

30 are hereby incorporated in their entirety by reference.

PCT/GB02/03494

In an alternative embodismont, the crayuse polymer cogingate can be mixed with the trapeling mack prior to administration to the milytext. After a sufficient time than passed for the ensure-polymer mach congates to beautiful to the target tile and for unbound conjugate to other from circulation, a producy in administrator. As 5 discounted above, the producy in lines converted to the drug do attackly the pre-targeted crayme.

As not larrie, the time protein is well to man a flavegarial agent in it.

administrated in a mention waste and it incorpressing construction as an execution and,

administrated in a mention waste of its interest may part that a series upon administration.

An official control, in the owner to make its upon that a series upon administration,
and in a micrography convected in a more particle upon tass. Particlessing protein group to

some on a upon that is not specific in its activity upon administration, and it
anticopressity convected to a more gradient design gean. A demonstrated abuses, the

conversion of a professing may lake place either whilsh the ambiged or out. The

conversion of the in a stateal process to when the passing in instally machicilized

15 by the look ye is noted processed upon on a finite process whene

an additional agent is indulnificated to control profession for some or gradient game, or it is may be a symbolized process whene

machinistrates it indulnificated to control profession for some or gradient game, or it is may be a symbolized process whene

machinistrates it indulnificated to control profession is now control or gradient game, or it is made to the control or profession in control or gradient game, and in the control or gradient game, or it is made to the control or gradient game, and the control or gradient game, and a second or gradien

Confine systems; demay that are useful for autisancer therapy are ealeriedly insoluble in norms. Some are take upth tools in an unsolvingand form, and their tools with the confine of the

PCT/GB02/03494

be a nichtates for human beis D-ghausenidato Sen, e.g., Arcanosa, Cancer Rea, 45:995, 1985. Other analogues with fewer polar groups are expected to be more lipophilite and show greater promise for such an approach. Other druger rootsins with aromatic or alleyelie abrohal, third or smine groups are candidates for meth conjugate 5 formation. These drugs, or other pooring forms thereof, are nixthible candidates for the site specific entitionment methods of the present invention.

The product CFT-11 (information) is ensemented to when by enhancemental and assume person the evolve mendations PASA. Although NASA is highly different and assume person of the evolve mendation PASA. Although NASA is highly different and assume person of the proposed desire seen not be administrated to subject the evolve in the control of production person of the production of the production of the production person of the person of th

Eleposité is a withly used concer drug that is describéd to a major excent by femuline of its phosmodie and in while the cappe of the invention. Soc. qu., Hande at al. Cancer drug. Handle 18, 1872-1318, 1910. Discourable conjugites an be prepared in the proposed of the proposed proposed and the proposed for the proposed for the proposed proposed and proposed for the proposed for times pro-targeted with 25 Accordingly, such conjugients also can be used with the pro-targeting approach described tens. Similarly, daughter proteonity based on described trans. Similarly, daughter proteonity based on described trans. Similarly, daughter proteonity based on described trans. Similarly, daughter proteonity based on described participations, and described than Similarly, daughter proteonity—100, 1910. 1910. The crumples of described have been described for sure with endoughter described have to tender of the sure with endoughter complete of proteonity of the sure of the sure

WO 04911342

PCT)GR02/03/94

beta-glassrosidase; phenol musterda or CPT-11 and carboxypeptidase; methotraxualsubstitutod alpha-umino seida und carboxypequidase A; positellilin or cephalosporin conjugates of drugs such as 6-merceptopurine and dexorubicin and beta-lactamase; crioposide phosphoto and altabilino phosphotase.

- In other embediments of the present invention, the enzyme capable of activating a prodrug at the target site or improving the efficacy of a normal therapeutic by controlling the body's detaxification pathways in conjugated to the recognition hapten. The enzyme-hapten-polymer conjugate is administered to the subject following administration of the pre-targeting meAb and is directed to the target site. After the 10 enzyme is localized at the target site, a cytotoxic dreg is injected, which is known to act at the target site, or a prodrug form thereof which is converted to the drug in site by the pre-targeted enzyme. As discussed above, the drug is one which is detoxified to form an intermediate of lower toxicity, most commonly a glucuronide, using the mammal's ordinary detectification processes. The detextified intermediate, e.g., the 15 glucuronide, is reconverted to its more toxic form by the pre-targeted enzyme and thus has enhanced cytotoxicity at the target site. This results in a recycling of the drug. Similarly, an administered prodrug can be converted to an active drug through normal biological processes. The pro-targeted enzyme improves the efficacy of the treatment by recycling the detoxified drug. This approach can be adopted for use with any 20 enzymo-drug pair. In an alternative embodiment, the enzymo-hapten-polymer conjugate can be mixed with the targeting msAb prior to administration to the subject After a sufficient time has passed for the enzyme-isoten-polymer-msAb conjugate to
- profilegi is distinistment. As discussed above, the profilegi is thus converted as the foring is high by post-surgeted enzymen. In mother orthodisects of the present invention, the polymer conjugate may be conjugated to a profuse, "The post-graving mark is indistinisted to the subject and allowed to localities to the target and indistinish give cerebration." An appropriate allowed to localities to the target and indistinish give cerebration. An appropriate late (IRN-12-etta), being since, the "poly localities" to be morning specifically to the moore (IRN-12-etta), being since, the "poly localities" to the moore constitution of the profile specifical profiles.

localize to the target site and for unbound conjugate to clear from eleculation, a

target. It is known that tumors have increased amounts of enzymes released from
27

PCT/GB02/03494

intracellitate sources does to be high rate of lycis of cells wishin and around tumors. A precidioner can capitalize as this fact by appropriately selecting produces growthe of being sativitated by those consumes. For example, careboylateness antivinste the produce poly-galantanic and (SN-34-ento), by cleaving the onto boad of the poly-galantanic and (SN-35-ento), prefeating large concentrations of two SN-38 at the buttons. Alternatively, the appropriate regions also can be tregged to the trumer. Alternatively, the appropriate region as the contract configuration of the strength of the trumer sales.

After cleavage from the polymer conjugate, the drug is internalized by the tumor cells. Alternatively, the drug can be internalized as part of an intact complex by virtue of cross-linking at the target. The polymer conjugate may indepen

- 10 internalization of tumor-bound msAb and thereby improve the efficacy of the treatment by cussing higher levels of the drug to be internalized.
- A variety of produce to also be conjugated to the polymer conjugate. The above compilization for objective one or concerned with SN-18, the active metabolise of the produce CVT-11 (educations), SN-13 bits an amountile hydroxyl group that was 15 used in the above descriptions to produce to produce to produce the conjugates to categories. So include the composition is uniformly produce to the conjugates is unfortunated to demonstrate the composition produces are described to demonstrate produces. Solicited the composition produce that can be to so the is similar manager as described for SN-18, producing seman-supposition polymer produce the confidence of the SN-18, producing seman-supposition polymer produce the confidence of the SN-18 produces are seman-supposition polymer produces the confidence of the SN-18 produces are semantically the solicit produces are supposited polymer produces the solicities of the SN-18 produces are semantically the solicities and the solicities of the solicities are solicities and the solicities of the solicities are solicities as the solicities are solicities are solicities as the solicities are solicities are solicities as the solicities are solicities as the solicities are solicities as the solicities are solicities are solicities as the solicities are solicities are solicities as the solicities are solicities are solicities are solicities as the solicities are solicitities.
- Decembris also notation is remain byterroy! gauge that can be coupled to called the coupled to called the call

(succinimido-oxyearbonyloxy)ethyl}sulfone (BSOCOES) (Molecular Biosciences,

WO 03011142

PCTrGB0243494

Hommittle, A.D., to cross batch to be a miners as two unified after macrican with the bidy carcificating lover group. This is destroying consultant group remains encognitive to empassive closures. For example, (documentation KOS)<sub>2-2</sub>-2-3-3, pages contained accomplish to empassive closures. For example, (documentation KOS)<sub>2-2</sub>-2-3, pages contained accomplish to empassive closures. For efficient groups in the ECS faishing a classification on the conjugated to a variety of a classification of properties, for example, [closecomplishing contained and procedure (1)/ptre-p-8/3-NNC\_MCO\_H). See Exentle of al., & Bioconjugase Colors. 2, 133-445.

In one performed emboditumes, the thereposite agent conjugated to the polymer conjugate comprise sector-scholes could be the polymer conjugate comprising minima resultance and a challenge agent, such as DTPA, to form an DTPA, apolymeric populacionocciolistic conjugate, wherein the DTPA from the recognision tay properly objects. No Perform the Comprision as properly display. No Perform the Comprision as properly display of the polymer conjugate comprision as properly display. The polymeric polymeric

Medietroste to be has no evillable amine group for ecoupling to notive and code/spites-conting polymens, in a time mare to that described for the control of the control of

25 Mayamalanda's and califebanaticins (such as superamycio) constain mixed diamid sid-salida bonth that can be aleared to generate species with a single dadu undel for closurious impactations. The thiosuperinational or thiosuper-popils in first restored with a rouse-linking agent such as a material-popils that is succeptible to clearage by propiotises. The Certains of the psycle in this networked and coupled to an amino-containing polymer such as polytom.

PCT/GB02/03494

In still other embodiments, the multi-specific antibody-directed delivery of therapoutics or prodrug polymers to at vivo targets can be combined with multispecific antibody delivery of radianuclides, such that combination chematherapy and radioimmunotherapy is achieved. Each therapy can be conjugated to the polymer 5 conjugate and administered simultaneously, or the medide can be given as part of a first polymer conjugate and the drug given in a later step as part of a second polymer conjugate. In one simple embodiment, a polymer containing a single product and a single nuclide is constructed. For example, a polymer conjugate, where the polymer backbane is composed of a peptide polymer, can be used, whereby SN-38 is attached 10 to the gamma glutamyl earboxyl group as an anyl ester, while the chelate DOTA is attached to the epsilon amino group as an amido, to produce a polymer-prodrag recognition hapten complex, for example poly(Glu(SN-38)<sub>10</sub>-Lys(Y-90-DOTA)<sub>2</sub>). The DOTA chelate can then be radiolaheled with various metals for imaging and therapy purposes including In-111, Y-90, Sm-153, Lu-177 and Zr-89. As the metal-15 DOTA complex may represent the recognition hapten on the polymer conjugate, the only requirement for the metal used us part of the DOTA complex is that the secondary recognition antibody also used recognizes that particular metal-DOTA complex at a sufficiently high affinity. Generally, this affinity (log K.) is between 6-11. Also, triply substituted polymers can be used, such as poly[Glu(Sa-38)se-Lys(Y-20 90-DOTA),(histomine-succinate),, where n and m are integers, such that the recognition hapten is independent of the radioimmunotherapy (therapeutic) agent. The prodrug is then activated by earboxylesterases present at the tumor site or by

cubury/stermona targeted to the rile using a second polymer collegature.

Alternatively, a combination therefore us the addrest Ory withministring the
2st demonstrate part of the combination of the combination stage. For example, a
subject oppositing CEA-benners is first indiministrated much with not levest one use
which specifically brinds CEA and at least one other care which expeditionly brinds CEA and at least one other care which expeditionly brinds the
polymer whose recognition hapten is a conjugue of primary DOTA. Least the neighter
is treated with a polymer emiplate compliant, a conjugue of primary DOTA better
is treated with a polymer emiplate compliant, a conjugue of primary DOTA better
2 polymer dates. After sufficient time for much has determine bookins on the cleanure.

3 polymer dates. After sufficient time for much has determine bookins on the cleanure.

3 record polymer compliant to inform. Second polymer conjugate bookins to the

WOOMING

PCT/GB02/03494

tumor by virtue of match as the tumor that are not already bound to a first polymer conjugate. Localization of both the predering and in respective exasyme to the target sine exhausces the production of active drug by counting that the exasyme is not authorize limited. This remodificance constitutes material improvement of current 5 producy methodologies currently practiced in the sat.

Another obventige of administering the prodrug polymer in a later step, after to muclide has been delivered as part of a previously given polymer conjugues, in that the syntegristic officess of radiation and ong theory on the manipulated and, therefore, maximized. It is hypothesized that tuneers become more 'looky' after RAIT due so 10 rediction damage. This can allow a polymer prodrug to enter a humor more completely and cology. This results in improved themselvens.

Alternatively, the RAIT therapy agent can be standed to such basher than the polymer coulpule. For example, is a mis-CAIX mis-DTA make conjugated to Y. 90-DOTA is attributed factor to subject with Collectoring continuous. In this 1st entering the continuous of the subject of polymer coulpule. In the continuous continu

DTPA-glucuronidates is injected and localized specifically to the CEA tumor eites.

The moject is the nipiced with a polymer-producy such as poly(Glu)(SN-38)<sub>20</sub>. The latter is cleaved selectively at the tumor to active monomeric SN-38, successfully combining demonshrapy with the previously administrator RAT.

It should also be soon dut at multi-specific analysely or antifloody Perspective Combe used in the present antifluct, with a term on collecturing the specific to an entirgum at a 25 surpai since and a latent one often binding after specific to an enzyme. Such an authority cent bind the enzyme so the antifluody or also are binding and the enzyme so the authority collecture of the enzyme as the authority of collecture of the enzyme as the authority of collecture of the enzyme as the authority of collecture of the enzyme as the proper support of the collecture of the enzyme as the proper support on a removal and of a protein which collecture or construction of the enzyme as the proper support on a removal and of a protein which and bind to its form an unaltered problem as a removal and its form an authority collecture in a removal and a protein of the antiferior amount of the enzyme to track the pro-targeted marks and bind to its form an authority collecture.

WO 03:011342

PCT/GB02/03494

The polymer conjugate may also be conjugated to a variety of agents that act as labeling ligands that can be useful for identifying normal or discussed tissue. In one preferred embodiment of the current invention, the agents that are conjugated to the polymer conjugate are labeled ligands, also referred to as diagnostic agents. Examples 5 of labeled ligands include, but are no limited to, radioisotopes, coloring agents (such as the biotin-streptavidin complex), contrasting agents, fluorescent compounds or molecules and enhancing agents for magnetic resonance imaging (MRI). Preferably, the labeled ligands are selected from the group consisting of radioisotopes, enhancing agents for use in respectic resenuece imaging, contrasting agents and coloring agents. In the practice of one embediment of the invention, the msAb is administered prior to administration of a diagnostic agent which is conjugated with the polymer conjugate. After sufficient time has passed for the msAb to target to the discassed tissue, the diagnostic agent is administered. Subsequent to administration of the diagnostic agent, imaging can be performed. Tumors can be detected in body envities 15 by means of directly or indirectly viewing various structures to which light is delivered and then collected. Lusions at any body site can be viewed so long as nonionizing radiation can be delivered and receptured from these structures. For example, positron emission temography (PET) which is a high resolution, non-invasive, imaging technique can be used with the inventive antibodies for the visualization of human disease. In 20 PET, 511 keV gamma photoss produced during positron annihilation decay are detected. Similar pre-targeting strategies for PET using Fluorine-18 and Gallium-68 have been described, respectively in U.S.P.N. 6,187,284 and U.S.S.N. 09/644,706. The methodologies described in these applications are easily adaptable to the present invention and are hereby incorporated in their entirety by reference. As another example, the present inventive antibodies or antibody fragments cun

20 As answer example, up a special review in standards or entertory insgenetic new beautiful in the confidence of photologismed disposits or cheeps, in the deposition entered, a diagnostic agent is injuned. For example, systemically, and lamer-induced flavourceome in the subst of year enterpols, and concerve which how secretion disposits and vivide agent. For example, this has been applied to flavourceome to conceive the concerved has been accepted to disposit and produces of early lang tensors (Delson or el., Clear 1962, 1999), increposated bearing by preference. In action of early disposition of early lang tensors (Delson or el., Clear 1962, 1999), increposated bearing by preference. In action of early disposition of early language and early and example of the enterpretable and enterpretable agent and part of the enterpretable and enterpretable agent and part of the enterpretable and enterpretable agent and part of the enterpretable and enterpreta

WO 63/611342

PCI/GB(5/03494

be used in single photon emission. For example, a Te-99m-inheled diagnostic agent can be administrated to the subject following administration of the makht. The molyiest is then commed which a general seamers which produces single-photon emission computed tomographic images and defines the kision or lamor aim.

- 5 The present investion has done to be used in a authorial of prioridy-massic florency, in this investion/deep, pollowcealinface, no reagule a horsesteposphist destroires such as different/see such as different flore useful as different such as different florence such as different florence
- The marks can be given as some times given to administration of the polymers conjugant. The form magnitude can be readily worked out by a skilled extinum, and are dependent on the specific master of the reagant amplitude, if an marks Fe(b) is derivative in given that, then a waiting time of 1-6 days before antidiationation of the polymous conjugate works the appropriate. His place the polymous conjugate works the propriate in Right-Peri marks occupied in the primary targeting works, then it longes underlike profession for the administrations of the polymous conjugate works for indicational position for comparison and CEL (Fish x main pages feet for Peri in the primary targeting events, then a suffer variously appeal for the primary targeting events, where variously appeal for the produce of the profession of th
- 23 The method of transpring an assent broads a terget size also includes administrating a characteria comparation to the time to char the enbound match from the dismrs. The characteria quant is given between desirs of the early and the polymer conjugate. The present investments have discovered that a clusteria quant constainty of given prices with widelessyste. The impression have discovered that the object of prices and widelessyste. The present investments have due to suggest on many of the match. In this embodiment, a match is given as all solved the current of the transfer of the control size of the match. In this embodiment, a match is given as all words to six given as a second control of the match. In this embodiment, a match is given as a few control of the match.

PCD/GB02/03494

photosylund Fals' Regional. The chanting agent bands to be moch in a numeratural manner, while its proposed physion-principle adjust the major complex to the frienr, where rapid metabolism takes place. The polymer conjugate, in antesquently given to the fine proposed proposed proposed to the proposed propose

10 W2A-20 is a morrowhen maker.

The control invention due procedure a bit eartful for tropoling, a topst site within a sitess in a edylect or time maybe comprising. (a) a multi-specific antibody or authority fragment comprising a topst site within a sitess in a edylect or time normalized comprising. (b) a multi-specific antibody fragment comprising a may be site of the site of polymer conjugates complaing a polymer complaing to an agent setted of the group consisting of a three-processing comprising as a polymer comprising and the site of the site of

also may be included in the kit.

In a preferred embodiment, the polymer conjugate of the kit, as provided by the current invention, further comprises a recognition bayten.

In a perferred unbudiment, the mask to of the kit may be monoclosed or polysional in money, but preferably monoclosed. Perthemon, the taggining arm and the replace arm of the mask may be monoclosed or polysional in nature. Perferably, cline the target arm or the capter arm is monoclosed. Most preferably, the target arm and the explace must see body monoclosed.

In mother preferred embediment, the masAb of the kit may be engineered to possess a label. Examples of labels that the masAb may possess include, but are not

PCTrGB02/03/94

limited to, a labeling ligand such as the biotin-streptavidia complex and radioisotopes. Preferably, the maAb of the current invention is radiolabeled.

In mother preferred embediment, the math of the kit may be chimeric humanized or human, but more prefeately beams or humanized. In still mother preferred embediemed, the lengthing man and the cupture sum of the math may be chimeric human or humanized. Preferably, either the target arm or the capture arm is human. Most preferably, the target arm and the capture sum see both humanized.

In one preferred combodiment, the kit is a provided by the current application may also include a clearing composition that will clear the unbound mach from the tissue. The clearing agent is preferred by given between administrating or applying the mach and administration or application of the polymer conjugum.

In nototre preferred combodience, the kit of the current solvention may also

include a drug or prodrug. In a more preferred embodiment, the kit contains a

15 polymer conjugate that is conjugated to an enzyme, which will convert the prodrug to
an active drug.

The invention of the current application, in general, relates to a me/h/polymur conjugate recognition system for targeting fissues for disease treatment or diagnosis. Thus the polymer conjugate, and its chemistry are vital to the success of the corrent

With exception preceptions between, subscope-destinating scheine derivatives what has The, AOTA, REIDO and RISO results overable controlled activation of a limited number of first exclusional polymers by extended activation of a limited number of first exclusional pulsars using exclusional states. Processes in sready to organic between containing results and activation of the states of the s

WO 93/011347

PCTICROSSIUM

Michael addition, or by distulfade bond femantion. Revents wise, the free third can be on the polymer, and the electrophilo on the hapten. Pere hydroxy groups on haptens can be attached as others or extern, attating with a suitably derivatized polymer, while active hydrogase can be used in Mannich-type conduction reactions.

Some of the above discussion related to examples of polyster conjugates and haptens, apply equally generally to drugs to be used in the invention. For instance, part of the above discussion mentioned certain drugs, such as SN-38, the active metabolite of the produce CPT-11 (trinotecan). SN-38 has an atomatic hydroxyl group that was used in the above descriptions to produce sayl esters susceptible to 10 enterase-type enzymes. Similarly the comptothecia analogs topotecan and 10hydroxycumptothosin, used in chemosherapy, both have an available aromatic hydroxyl residue that can be used in a similar manner as described for SN-36. producing esterase-susceptible polymer-produgs. Also in this class can be placed taxol and certain Vinos alkaloids. In each instance, a drug containing a free hydroxyl 15 group is attached to the polymor using an ester linkage. A preferred advantage of using an ester linkage is that the drug-polymer bond is cleavable, and whether localized intra- or extra-cellularly, the free and active drug can be produced over time, to exert its effect at the target site. Doxorabicia also contains a hydroxyl group that can be coupled to curboxylate-containing polymeric conjugates using acid-catalyzed 20 reactions similar to those described for the camptothecin family.

Domenhöhn im denhe valug with mine 'themisal handler' active enough for chemical conquisite; to polyture onspigular so he reflectively complete on compane via those for annius groups in a moder of ways. Polymen having the context, state groups can be estimated in Alm (DDAC), water-melhite stendominoly and the activated 25 polytures mined with descretablism denough to less than 10 polytures via maint books. Annie-containing deug can also be coupled to manie-particul speciment perspisers a prise particular polytures productive production and productive prof

WG 03/011342

PCT/GB02/03494

that, for instance, like (doxorubicin-EGS)<sub>h</sub>-poly-lysine remains susceptible to enzymatic closwage of the diester groups in the EGS linking claim by enzymes such as extenses.

Numerous makings of Geocondains have been proposed, and many of Boes cost as the color place options in minimar toys. Exception of those makings in 2 permission/membrinis (24°5000, which has been reported to be 100-1000 more recision to more critical than described hisself. Well-APODO, for for usual company present and described hisself. Well-APODO, for for usual company present and described hisself. Well-APODO, for for usual company present and described hisself. Well-APODO, for for usual control properties of the control properti

Other well-known drugs, mach as methodesants, dato have an available anniae group for copyling to artivated orderscyline-containing polymers, in a similar assert 20 to the described for desarbolish, show relativestate sites have been glatemay extrosy groups (sub-in-sub-ground) that can be selvined for copyling to anniae-group containing appropriate. The fore corbolishing groups or enderherencies to be selvined as any (EDAC) and the selvined after gained with an annion-containing polymer to active described and the copy for the allevined arising and polymer for an indicate described and the copy for the allevined area polymer for an indicate of the allevined area gained as a fine of the allevined area for polymers or an indicate an indindicate an indicate an indicate an indicate an indicate an indica

Maystruminoids and calichecanicies (such as operamycin) can also be used within the scope of the invention. The latter contain mixed di- and sti-salfide bonds that can be cleaved to generate species with a single thiol useful for chemical manipulation. A copolymer such as polyGnLay-OH s treated with a

WG 03011342

PCT/GB62/03494

succinimidyl/maleimide cross-linking agent such that the linker adds to the free lysine amino groups of the polymer. This generates a multiplicity of maleminide residues on the polymer that can be reacted to varying substitution ratios with the thiolcontaining drugs. The cross-linker used can be chosen to be susceptible to cleavage 5 by peptidases. More preferably, drugs such as calicheamieins are linked to the polymer via a disulfide bond so that they are readily activated upon reduction. Thus co-polymers containing thiol residues such as cysteine are contemplated. In this profurred embodiment it can be emphasized that the reductive process needed to trigger the calicheamiein reaction cascade that leads to anti-growth activity, is much 10 more likely to occur in the highly reductive intracellular compartment, as opposed to in the extra-cellular milion. Hence multi-specific targeting agents that are inductively internalized upon cross-linking by the recognition hapten-polymer-drug conjugate are especially preferred. A key general issue is that whereas the drug-to-polymer linkage can be varied in terms of chemical bond stability, the link between the polymer 15 backbone and the recognition hapten should be strong, and impervious to serum decomposition.

Been drugs chanced as Alghriding agents are within the coops of this invention, interest oblives, there may be a controlled and the controlled and

immunogenic use, the di-cyulcinyl-containing peptide Ac-Cyu(Y)-D-Typ-D-Typ-Gly-38 WD 03011347

PCT/GB02/03494

D-Qw(Y)-Gly-D-Ty-D-Ty-D(I can be removed from the rain with the hids groups protected by methylation to generate A-C- $_{\rm C}$ -Qw(A- $_{\rm C}$ - $_{\rm D}$ -D-Ty-D( $_{\rm D}$ -Dy-D-D-Ty-D( $_{\rm D}$ -Dy-D-D-Ty-D( $_{\rm D}$ -D)-D-Ty-D( $_{\rm D}$ -D)-D-Ty-D( $_{\rm D}$ -D)-D-Ty-D( $_{\rm D}$ -D)-D-Ty-D(I). This can then be activated for KLH coupling using the same standard methods. When the psycholar prepared for later use wideh the maxife system, and the protection produces the corresponding system, any are a characterised to corresponding on the contraction of t

starshed methods. When the peptides are prepared for later use within the mach
5 system, they are advantageously cleared from the resints to generate the corresponding
C-terminal samides, which will inhibit its vivo exboxypeptidase activity.
The components separately described in the above discussions are then applied

to the treatment of subjects using the following general approaches. First, the optimum date of all reposeller meltiple of them allowed processions are supported to the contract of the property of the prope

15 pharmacology and radiopharmacology. Once the basic doses and timings have been determined, the method is ready to be applied more generally.

#### Examples

All references cited herein are hereby incorporated herein by reference in their ntireties.

# 20 Example 1. Preparation of poly- glutumic soid (SN-38-ester):

A log (2-6.66 x 10-mosh) amount of poly-sphanian cald (1-50 lb.Daker, Signa Cheminal Compuny) is mixed with 200 mL of dry, distilled dimethylformanulus (DAF) and 3.72 g (1 x 10<sup>2</sup> moll) gSH-35. By meters of a hydrogen chloride generator (DAF) and 3.72 g (1 x 10<sup>2</sup> moll) gSH-35. By meters of a hydrogen chloride generator (DAF) and the sphanic (SAF) an

the DMF until a weight increase of 5 g has occurred. The mixture is besied under rulius for three hours uning a Scothlet extractor filled with dry magnesium salifate to ramove water from the DMF prior to his roturn to the reaction vial. After cooling, the product, poly -plutturies seid (SM-354-catter), as DMF is treated with a ten-fold

PCY/GRAZIANUL

excess of diethyle other to DMF. The collected precipitate is washed with other, taken up in water and the squeeze solution extracted with chloroform to remove residual. free SN-38. Poly-gulatamic said (SN-36-entry) is collocted as a hypohilized solid and the SN-33-to-polymer ratio determined spectrophotometrically.

## 5 Example 2. Preparation of AcLyn(HSG)Glug 10hydroxycamptothesin)d.vs(HSG)NH<sub>2</sub>

carboxyl groups as esters.

The till republic is proposed as advance coulty using actuated using place symbols employed from real-symposite from existing southern states authenticat with an allysto-practicage; protecting group and do had Dictaminated byth residue of proceeding some and the Dictaminated byth residue of proceeding some proceeding and the proceeding some proceeding of the chain symbols. The Nichestima is accordance of the chain symbols and some process of the proceeding some proceeding some proceeding some and to operfice. The subjection accordance proceeding some proceeding some and to operfice. The most have copied as assets of Proceedings of Proceedings of Proceedings of the proceedings of Proceedi

Example 3. Coupling of denomblesis to a modern co-polume of glosquio acid

2. A 7th 1916 D2 modern co-opploant comprised of poly(10), Gh-OM(4), 4.1 is treated
with an excess of hydracine hydrates and down do state for a 4th contemperature. The excess hydracine is removed by repeated distlysis, and the
poly(Gu,Gh-NNRH), 10 and with a 5' excess to estimated hydracide) of
decombinion, it as pld of 5. The mixture is allowed to not oversign, and the excess

with the 10-hydroxycamptothecin moieties linked to the peptide glutamate gamma

WO 63/911342

PCT/GB02/03494

dexerubicin is removed by repeated dialyses. The extent of dexerubicin substitution is determined spectrephotometrically. Optionally, the Schiff bases linking the dexerubicin to the polymer are reduced by overnight reaction with excess sodium cyanohocolopitride.

- 5 Example 4. Coupling of calloheumicin to metallothioacin-DOTA
  - A solution of DOTA is activated in a limited manner, to activate only one of the four free curboxyl uoits a validble, by reaction with a ten-fold deficit of N-hydroxy-nalfo-succinimide, and a 100 x deficit of the curbodinimide coupling agent, EDAC. A sample of mealbothlomic is then dislyred into phosphate buffer, p84 and treated
- 10 with a solution of the activated DOTA destating agent, in 10 x mohr access to metallothiestich. The coupling reaction is allowed to proceed overnight at four degrees Celtain, and the metallotilization-DOTA is purified from unrestent airloprotocts by repeated disloyers against metal-free 0.2 M summoslum accide buffer, pel 6, containing 1 mM EDTA. The DOTA-metalbothelestic modgages is them suffer.
- 15 with a ton-fold excess (to estimated free thiel groups) of calichramicins, allowed to react overnight at four degrees Celsius, and repenified from unconjugated drug by repeated dialyses against metal-free 0.2 M mannonium acetate buffer, pH 6.

## Example 5. Coupling of an alkylating drug to a DTPA-polymer conjugate

- A modern copolymer of 2-(dimedityfunino)utleyl methacrylar (DMAZMA) and 20 amirochyl methacrylar is produced by radical polymerization with misconium procysiphididde, an calical initiate (CCC, 16.3 The p[DMAZMA]-o-CDMAI product, containing five priestry amino groups, is purified by extensive dislaysis ogainst water. It is treated with a limited amount of DTPA disabytick is, inhopolated buffer, p18. It, and again dislyand against water to comove unstended DTPA. The
- 25 DTPA substitution ratio is estimated by identing allopous with increasing amounts of In-111 spiked cold influent substitution. The elementurary drug, etherambustil, is mixed with an equivariant amount of dispulsary-terminolisation and Nhydroxysociclimide in fey discusse. After strings for 2 to, the formed dispulsary-term is littered eff. In element position of the enter-excipated

PCT/GB62/03494

chlorumbucil is added, in molar excess to available free amino groups, to the DTPAp[DMAEMA]-co-AEMA] polymer in phosphate buffer, pH 8, to a final dioxane concentration up to 50%. After a 30-minute reaction the phi is adjusted to 3 with hydrochloric acid, and the chlorambucil-p[DMAEMA]-co-AEMA]-DTPA polymer is 5 purified by filtration from insoluble drug, and by repeated dialyses ugainst sodium acetete huffer, pH 4.

# Example 6. Development of an antibody against a polyphatamete polymer

Polyglutamic axid (average MW 15,000) is treated with a 20-fold motor deficit of the water-soluble carbodimide HDAC, at pH 4, in the presence of a 20-fold molar deficit 10 (to poly E) of N-hydroxysulfosuccinimido. The reaction is allowed to proceed for 3 h at room temperature, and the crude mixture is then added to a solution of KLH in phosphate buffer, pH 8. The product is purified by repeated dialyses against PBS. It is used for repeated injection into immunocompetent mice, initially with complete Freund's adjuvent and later with in complete Freund's adjuvent. To measure the 15 immune response in terms of antibody tites, the same polyglutamate may be coupled to a non-specific IgG molecule (as a carrier) for better plate absorption, or absorbed directly onto an ELISA plate itself. A number of mice having good antibody titers are

selected and spienceytes from these animals are fissed with the mouse myeloma cell line SP2/0 according to the standard technique. Up to 3000 clones are screened by 20 ELISA for reactivity with polyglytamule. Those clones identified as scoreting an IgO that binds to polyglutamate are sub-clossed, and positive hybrids selected and adapted to grow in scrum-free media. The IgG is produced in quantity using standard methods of cell culture, and can be coupled as an IgG or fragmented to F(ab'); and Fah' and then coupled to a suitable targeting vector, in a similar manner to that used for the

25 anti-DTPA antibody described in detail below.

## Example 7. Development of an entibody against Decorabicin

Doxorubicin (54.3 mg;  $1\times 10^4$  mole) is mixed with a two-fold molar excess of the oruss-tinker bis[sulfosuscinimidyl]suberate (RS<sup>3</sup>; Pierce Chemical Co., Rockford, IL;  $114.4~\mathrm{mg;}~2\times10^{-4}\,\mathrm{mole})$  The activation is allowed to proceed for 30 minutes at room

described in detail below.

PCT/GB02/83494

temperature, and the custor missures in them sheld to an administ of 100 mg of Dovices scarces allowant in hypothese before, pell it per protects, (descondingle-30% of a portified by repeated displayers against PISS, and send for repeated injection into immunoconceptures into, initially with outside Pressal's adjuvent and later with formation of the period of the period of the period of the period of the resident in the terms of stallood jute, and only may be complete to evaluation as non-special sorting profits include the later consigtions and for festinge sea. A market of raised lavinity good attackey letter are reduced and phonosyste from those minimals are fined with the means reprince of 10% and phonosyste from those minimals are fined with the period of the period processing to the standard scaledist. Up to 10 3000 others we corrected by EISA for restrictively with descendability or administration channels information accretion as (10 flot white to descendable or advocable, and positive byforth accreted and adopted to grow in series-the motific. The audidescendability of produced in quantity and generated marked or cell unders, and and substitute the produced in a purely supermented to (16%), and #2 with the coupled in an substitute to suggest over, in a stallable management on the state of the neath of substituted to suggest server, in a stallable management on the state of the neath of the substituted to suggest servers in a stallable management or the state of the neath of the state of

Economic E. Trevention of its and CLAs a selection between the Selection and Selection

b) Reduction of 734 F(ab\*)<sub>2</sub> to 734 F(ab\*). The F(ab\*)<sub>3</sub> fragment of the 734 MAb (1.25 mL; 10 mg) is mixed with 0.1 mL of 100 mM eysteine in 20 mM HEPES buffer, pll 7.3. The buffer also contains 150 mM sodium chloride and 10 mM EDYA, and is

PCT/GB02/03494

flushed with argon to prevent premature re-oxidation of reduced disulfide bonds. The reaction is incubated at 37°C for 50 minutes, and purified by size-excitation chromatography using Sephadex G50'80 in 0.1 M phosphate/ 5 mM EDTA, pH 6.5, as running buffer.

- 3 Clawingstim of the MANT-14-EAG and the 72-EAG for imment; MANT-14-EAG for interest and 72-EAG for interest in the other restation, we make in a 1.1 the enter. The rescrictor actives in thinks with array, and incubated at the most important per 10 for interest in the rescription with a filled transportation for 10 for interestating when in filled transport may also did not be recorded for excending value of military and position and, a feed on the rescription with the rescription of the respective for the respective for the respective for the research of the research of the respective for the research of the respective for the research of the respective for the
- d) Perfectionent of the India 2 at 2 methy. A column ID on encutive dismostly in finish with 3 met. And India ID or 2 met. An encut to express accompanies by the met.

  10 UTA-centrishing certifics. The crosh meeting synders from 0 shows, is praced stowy through her. Allegar DETA columns, proceedings with a 0.1 M a roolima alteredants buffer, pill 7.3. Uncompanied to MAN-14 posses resided showing the columns. Bound fractions are returned from the stiffnity to observe times of the rool, and deliptived contributed columns from the columns time posses as temporable by 10 medium 2 met. The remarks of the contributed columns from the columns time posses as temporable by 10 medium 2 medium 2 menges. The remarks in these conventional doubt of the processive size excluded IDI VII contribute TRO (DOSOW) column using 0.3 M endium phosphase ph 16.8, with 3 better fractions (TRO (DOSOW) column using 0.3 M endium phosphase ph 6.8 as devent. Processor containing intercention of the columns of the
  - MALDI mass spectral analysis thowed an average MW of 196803 (0.2 % error rate).

    Research 9. Proposition of a hormone-antibody travesting secret.

    The commisterate analog DTPA-correcteds it trated with an equivalent of each of the
    activationic EAAC and A Velydrove suffice accessionics of 134. 4 The mixture is

PCT/GB02/03494

nilewed to stir for 2 h, and added in 20 x molar excess to the antibody 679 IgG (anti-HSG) in phosphate buffer pH 8.5. After being allowed to react overnight at 4°C, the substituted 679 MAb is purified by repeated dialysis against phosphate buffered rating. The substitution ratio of the DTPA-extreptide onto the 679 MAb is 5 determined by MALDI-TOF mass spectroscopy. The agent is useful against terrors

expressing large numbers of sometostatin receptors.

Example 10. Treatment of a subject expressing a CEA-positive tumor A subject who has colon cancer that expresses the CEA antigen is given a 100 mg/m<sup>2</sup> dose of the bi-specific antibody hMN-14 x 734 P(ab')<sub>0</sub>x Fab'. After 24 hours, the 10 subject is then given an equimeter doze of the indium complex of the AcLys(DTPA)Glvs[SN-38]sLys[DTPA]NH; DTPA-polymer-drug, conjugate, previously prepared using the method of example 2, above. The DTPA-polymer-drug is localized selectively at the tumor due to the pretargeting with the msAb, eauring a high concentration of the active agent SN-38 to also be localized. Over time, free SN-15 38 is released from the localized conjugate, exerting a therapeutic effect on the

### Example 11. Preparation of metallothionein-(HSG)2

A solution of histamine-succinyl-glycine (HSG) is activated by a four-hour reaction with a molar equivalent of N-hydroxy-sulfo-succinimide and a molar 20 outsivalent of EDC at pH 4 in aqueous solution. A sample of metallothionein previously dialyzed into phosphate buffer, pH 8, is treated with a solution of the notivated HSG, in 5 x molar excess to metallothionoin. The coupling reaction is allowed to proceed avernight at four degrees Celsius, and the metallothionein-(HSG)<sub>2</sub> is purified from unreacted side-products by repeated dialyses against metal-free 0.2 M 25 sodium sectato buffer, pH 4.5. The metallothionein-(HSG)2 conjugate is then compounded for later reductive radiols beling with the nion-188 by making the solution 800 mg/mL in stammous ion containing a 100 x excess (to tin) of sodium glucobeptonete, aliquoting into viale in 1-10 mg portions, freezing over dry ice, lyophilizing, and septum-sealing the vials under vacuum or semi-vacuum with argon.

PCT/GB02/03494

### Example 12. Radjolabeling of metallothionein-(HSG), with rhenium-188

A 10-mg sample of meditablishmenis (RSQs) proports and resupposable for melitablesing with thereion-18%, a described in example 15, in reconstituted with a 2-ml. Sension (Ol a Cil) of framism-184 tradescedies is psychological latins, Renlay 3 death Game is supplied to the size of the control of the contro

# Example 13. Turgeting Using a BisAb and thenium-188-metallothioncin(HSG)<sub>2</sub>

A patient preventing with a tumor that expresses the suitiges tecnned codes queed in antiery of CSCA-p) is treasted with Dong of the Webbic Mark '90 [Ed. q Fah' [Latti CSA-p x molf-1850]. On work biter, when the amount of bitch brematining in 15 celevalation has dropped below 5% [D]s, and while amount on the bitch the contract of the post of the post of the post with 10 mcC of chainces—185-metablichiconin (GSO), prepared as described in cample 1st, above. Recognition of the 1850 molecular code the chainces—185 metablichiconin (GSO), prepared as described in cample 1st, above. Recognition of the 1850 molecular code the chainces—185 metablichiconics (GSO), prepared as described in cample 1st, above. Recognition of the 1850 molecular code the chainces—185 metablichiconics (GSO) and Mark 1st of the 1850 molecular code in the minute 1st of the 1850 molecular code in the minute 1st of the 1850 molecular code in the 1850 molecular c

### Example 14. Preparation of indium-DTPA-poly(Glu, Tyr) [4:1]

A solution of poly(file) Typ) (4.1) in 0.2 M and time braze bottle ptl 6.5 is instant with no second FDTPA, disturble. The regist attention file or revise is substitution of DTTPA cann the alpha-namine group of the no-polymen, or separate products in principal of the solution striped in prices. The DTTPA capacited produce is parentled from two monolous weight materials by registed distylers a patient water and ammonism accesses buffer, pld. 4.5 New to the final dislayin a three-field mode are of inclined materials and due to the DTTPA capacity. (DTTP) (4.1) Immediate, which is in

.

PCT/GR02/01494

allowed to stir for an hour prior to said final dialysis. The product is obtained pure after evaporation and hysphilization of the remaining water and buffer components.

## Example 15. Preparation of iodino-131-[indium-DTPA]-poly(Gla.Tyr) [4:1]

The lettime PTPA-phy(Clin,Typ) (et.) (interestine them excepts it is in about 50 on Intelligent "And though with St. 1986 (et.) which the life, 1966 (et.) and 200 aC of indices 171 entirestifies. The exercise is statem for 15 minutes at room temporalmen, and the redeficional entirest 20TPA-phy(Clin,Typ) (et) trunsferred on of the Independent of Independent Independent of Independent In

Example J 6, Targeting Using a BisAb and indine-131-lindium-DTPA]-poly(Gle,Tyr)
[4:1]

A potion grounding with a same that expresses the neignest contented optionless of government (purple) with an old of the pick holds \$27.7 x 10 ft/shy x to he facility of the holds \$37.5 x 10 ft/shy x to he facility of the holds \$37.5 x 10 ft/shy x to he facility of the sentential point of the holds \$2.5 x 10 ft/shy x to he facility of the sentential point of the holds of the post best of \$2.5 x 10 ft/shy x 10

specific delivery of the therapeutic radionuclide indine-131 to sites of tumor.

25

PCT/GB02/03494

Additional references of interest include the following:

Barniss, A., and Eponetos, A.A. Two-step strategies for the diagnosis and treatment of cancer with biocoujugates. *Antibody, Immunoconjugates, Radiophurm.* 1992; 5: 385-395.

- 5 Barber, J., Peltior, P., Barde, S., Vuillec, P., Barbele, L., Done, S., O, Rivier, P., Locia, F., Corenfi, B., Hugin, D., Props, C., Rouvier, E., Meyer, P., Cahald J.F. Radioimmondetection of modulary blysuid centioness using indium. 111 blysalent happen and anti-CEAx anti-DTPA-indium hispocife antibody. JNncJ.Med, 1998; 39:1172-1178.
- 10 Bon, ES., Kuijpern, WILA, Messeron-Wusters, M., Phum, DT., éclhan, AS., van Doormalen, Am., Kaspenson, F.M., van Boeckel, CAA and Gooegoon-Destrond, P. In vitro evaluation of DNA-DNA hybridization as a two-step approach in radioinsmurotherupy of caroor. Cuscor Res. 1996, 57:4379-3486. Gustaferon, E. Jankson, J. M., Manterli, C., Martin, M., Rouvier, B., Gustaferon, E., Burkolo, J., La Doussal, J.-M., Manterli, C., Martin, M., Rouvier, B.,
- 15 Barbed, J. Therapy for colon curvinous reasons, seemed, see passing an apparent in his parties analony-impend, incline 131-tabeled bivolent hapten. Genere maps. 1997; 80: 2618–2623.
  Grant-D-13 tabeled bivolent hapten. Genere maps. 1997; 80: 2618–2623.
  Grant-Devere, B., Bookou, J., Loweif, E., Manneit, C., Martin, M., LeDourest, J. M., Rouvier, E., Barbet, I. Radiolettmanology of ESITPG contentions in much mice uning an iodine-131-labeled hivshort hapten combined with an ant-CECA x anti-merchanic parties.
- 20 indiaer-DTPA hi-specific actibody. J.Nucl. Med. Suppl. 1997; 18: 7p. Goodwin, D.A., Merres, CP., McCalf, MJ, McTigon, M., Chaovapoug, W. Pretargeted immunoscialigraphy of murine tumors with indiam-111-labeled bifunctional Juspiens. J.Nucl.Med. 1988; 29:226-234.
- Commond, R.C. and Henre, W.M. The preparation of 1-131 lizhed human growth
  learned fills peach femociative, Biochem. 1955, 1914-123.

  Herwiss, G.A., McCabe, R.P., Kim, C.H., Schemenincki, Buckdoost, R.,
  McColles, G.A., Vegel, C.W., Hama, M.C.D., and Founts, N. Dalivery of
  multimetable to pretapted monoclosus unique dipolarization areas and
  meth-breaks in an affairly system. Caucer Res. 1993; 53: 2464-2373.
- Kranenborg, M.h., Boerman, O.C., Oosterwijk-Wakka, J., weijert, M., Constens, F., Oosterwijk, E. Development and characterization of anti-renal cell carcinoma x

WQ 63/011342

PCT/GE02/03494

antichelate bi-specific monoclonal antibodies for two-phase targeting of renal cell carcinoma. Cancer Res.(suppl) 1995; 55: 5864s-5867s

- Penefikky, H.S. A centrifuged column procedure for the measurement of ligand binding by beef heart F1. Part G. Meshods Engund. 1979; 56:527-530.
- 5 Schulmuscher, J., Klivenyi, G., Mutyu, R., Studler, M., Regiert, T., Hausser, H., Doll, J., Maler-Bornt, W., Zoller, M. Multivatep tumor tragsding in usule mice using bi-specific authbodies and a gallium chelate unstable for immunonisingsulps with positiven emission tomography. Concer Rest. 1995; 55, 115-123.
- Shakey, PAI, Karany, Gnffftha, GL, Bohr, TM, Bhunenshal, DD. Mattes, MJ, Hannen, HJ., Goldenberg, Development of a traptartifilm-unficarcinemethymic raiges withbody, ratherholed brinds pretargoing method for radiomizusuberray of colercual enters. Studies in a human colon concer scriegasti model. Bioconfigurate Chem 1979; 2:557-604.
- Stickney, DR., Anderson, LD., Slater, IB., Ahlem, CN., Kirk, GA., Schweighundt, SA and Frincke, JM. Bifunctional satibody: a binary sudiopharmsoculical delivery systems for imaging colorectal carcinoma. Cancer Rev. 1991;51: 6650-6655.

PCT/GB02/03494

### WHAT IS CLAIMED IS:

- 1. A method for targeting an agent towards a target site in a tissue, comprising
  - (4) administrating to add issues a multi-specific subshody or subshody fragmost, respecting a temperating som that blocks to an analogen on said target sile, and a ceptore sum that blocks to a polymer conjugate, and to administrating to said tissue a polymer conjugate, shall block to add capture stray, soil polymer conjugate constraints a polymer conjugate to used a special capture stray, soil only some conjugate constraints a polymer conjugate to used a special section of the stray of the stray of a therespecial agent, a populate, an exception and a blocked from the prope consisting of a therespecial agent, a populate, an exception and a blocked from the proper consisting of a therespecial agent, a populate, an exception and a blocked from the proper consisting of a therespecial agent, a populate, an exception and a section of the section of the
- The method of claim 1, wherein said polymer conjugate has a general formula comprising (polymer backbone)-(agent)<sub>top</sub> where m is so integer.
- The method of cluim I, wherein said polyaser conjugate further comprises a recognition hapten conjugated to said polyaser.
- The method of claim 3, wherein said polymer conjugate has a general formula comprising (recognition bapten)<sub>n</sub>-(polymer backbone)-(agent)<sub>rs</sub>, where n and m are integers.
- The nathod of dails N, wherein said recognition lapsons is related from the group excellenge of deetly-freest-interpressence said OFFA, has much compite of DTPA, 1A7,10-termacycloidedesses-NNN'NY-detracetic relat (DOTA), a metal compite of DOTA, NN-QE2-ylotes-5-cleptone-5earthos/hero-plehy-breadminion NN-horizon cisk (IGBED), metal compite of HBBD, fluorescein, 2A-distriphenyl-derivatives, biniss and histominylreactives of the property of th
- The method of claim 1, wherein said multi-specific autibody or antibody fragment is radiolabeled.

PCT/GB02/03494

- The method as in any one of claims 1-7, further comprising subministering a
  cleaning composition to said tissue and allowing said cleaning composition to
  clear unbound said multi-specific antibody or antibody fragment from said
  tissue.
- The method as its any one of claims 1-7, wherein said multi-specific antibody or antibody fragment is a monoclous! antibody.
- The method as in any one of claims 1-7, wherein said multi-specific autibody or antibody fragment is chimeric humanized or human.
- 10. The method of fulls II, wherein and polymer is obstead from the group contribute of polymer of riging them on Section, po-polymer of for the miles acids, ex-polymer of force union acids, ex-polymer of for trains acids, polymbytes of polyfol, destroined execution, co-polymer of ffeet trains acids, polymbytes or polyfol, destroined execution, co-polymer of FFOD, PGlystoxycepty(methors/tasted) (DPAA), polympione consultation acids/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/ polymbytes/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/ polymbytes/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/ polymbytes/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/ polymbytes/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/ polymbytes/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/tasted/ polymbytes/tasted/
- The method of claim 1, wherein said thempeutic agent is selected from the group consisting of thempeutic radioisotopes, toxins, drugs, prodrugs and boron addends.
- The method of claim 1, wherein said labeled ligand is solucted from the group consisting of redicisotopes, enhancing agents for use in magnetic resunance imaging, contrasting agents, and coloring agents.

WO 03-011342

PCD/GB02/03494

- A kit useful for targeting a target site within a tissue in a subject or tissue sample comprising.
  - a multi-specific antibody or antibody fragment comprising a targeting arm that binds to an antigen within said tissue, and a capture arm that binds to a polymer conjugate; and
  - (b) a polymer conjugate that binds to said capture arm, said polymer conjugate comprising a polymer conjugated to an agent selected from the group consisting of a thempeatic agent, a poptide, as enzyme and a labeled ligand.
- The kit of claim 13, wherein said polymer conjugate further comprises a recognition hapten.
- 15. The kit of claim 13, further comprising a drug or a produig.
- The kit of claim 15, wherein said enzyme convests said product to an active drug.
- 17. The kit as in any one of claims 13-16, further comprising a clearing agent capable of clearing unbound said multi-specific authody or antibody fragment from said subject or tissue sample.
- The kit as in claim 17, wherein said multi-specific satibody or antibody fragment is a monoclosal antibody.
- The kit as in claim 17 wherein eaid multi-specific antibody or antibody fragment is chimeric humanized or human.
- The kit as in claim 17 wherein said multi-specific antibody or antibody fragment is miliatibeled.

# 【国際公開パンフレット (コレクトバージョン)】



We file in Intelligence in the control of the Intelligence in Intelligence

# 【国際調査報告】

	RNATIONAL SEARCH REPORT		PCT/GB 02	/03494
THE Y	A61K47/48 A61K51/10 A61K51	/04		
	International Parent Classification (PC) with total surpless (Alay	Acare and PC		
B. PELOS				
IPC 7				
Documents:	THE RESIDENCE OTHER THAN THE HEAVY SECURIFIED THE SEA WHEN THE	death dispersion to as	lated to the Section	- world
	estam convidende de rig de répresentation pages et des ternail, PAJ, HPI Data, EMBASE, MED		L DOOR TO THE UNIV	•
C. DOCUM	INS CONDEPED TO BE HELEVANT			
	Claren ir dicarrent, was hidowood, whose appropriate, at the	relovani pressoces		Flatmont to claim No
x	NO 99 66951 A (MCBRIDE WILLIAM HANS J (US): LEUMS SHUI ON (US) 29 December 1999 (1999-12-29)	J ;HANSEN ; OU ZHEN)		1-20
Y	the whole document			1.5 10-12
		-/		
X Farm	or decorated and head help contragtion of each C	Y Podostávnéy	nteriors un luted	to aware.
"A" document of the common of	or ecotorises prior to the legamentation stary spice but on the preventy state statement	The Later document and or yearly date and shall be reclived by the later of the lat	ofer references their second or Causes, or Giffe when the de- der respected, their own as presents, their own as their as or in the control of the deather borne or or deather borne on the deather deathe	Sanod Inventor) Le childrent 15 dunctif is blace Come Satred Invention medies sky when Fig. is other tool door— is to a passer sideo)
District	Cultury state in the international region		ta Harristonia	
21	Hay 2003	17 06.	1993	
Name and II	ething enginess of the ESA Encourage Passes Office, in 5, 5445 Fatheristan 2 54, — 2000-197 Rigarys, Tel (12) - 20, 546-5464, Tr. 20 651 ages of Citic (2) - 70, 544-5464, Tr. 20 651 ages of Citic (2) - 70, 544-5464	Vadot.	,	
9017213500	Tanagaguetus 1900	1 ,,,,,,		

page 1 of 4

	PCT/6B 02/03494		
C (Contravación) DOCUMENTS CONSIDERED TO AS HILLEWAY Contrava * 1 Casson of excusion with secusion when according of the interest devision			
Carriery .	Called a control of the control of t	Teman south to	
x	SQSC J.T ET M.: "SYMMEMISSI AND CONTROLLED OF A MINISTRA CONTROLLED OF PHONIDECONDUCTS OF A MINISTRA CONTROLLED OF A MINI	1,2,5,8,	
X Y	EP 0 419 387 A (IMMUNOTECH PARTNERS) 27 March 1991 (1991-03-27) claims 1-16	1-11. 13-20 5	
x	WO 99 30745 A (GOVINGAM SERENGULAM Y HANSEN HANS (US); GRIFFITHS GARY L (US); IM) 24 June 1999 (1999-06-24) the whole document	1,3,5,7, 10,11	
x	WILLET J PH ET AL:  THROUSETH INCOMPLETE LLUNG CANCER STAGING USING A BISPECTIC CANCER STAGING USING A BISPECTIC ANTI-CED/ANTI-DOUGN-OTA A BISPECTIC ANTI-CED/ANTI-DOUGN-OTA ANTIDOOT AND AN DOUGN-LIT-LAGELIG OTA-DIERE VOLUMENT AND ANTIDOOT AND AND VOLUMENT AND ANTIDOOT AND ANTI-DOUGN- VOLUMENT AND ANTIDOOT AND ANTI-DOUGN- VOLUMENT AND ANTIDOOT AND VOLUMENT AND ANTIDOOT AND ANTI-DOUGN- VOLUMENT AND ANTIDOOT AND VOLUMENT AND ANTI-DOUGN- VOLUMENT ANTI	1-8	
	page 507, left-hand column, line 16 -page 507, right-hand column, line 1-3		
A	GOODNIN DA, MEARS CF: "Pretargeting" AMERICAN CANCER SOCIETY VOL 20 Do. 12, 1997, pages 2675-2680, XTD02230984 Sixth conference on Radiofraging and Radioissunotherapy, Princeton, NJ the whole document	1	
A	GOOMIN 0 A: Tunor Fretargeting: Almost the Botton Line* The Stoton Line* JOUWHAL OF NUCLEAR MEDICINE, SOCIETY OF MOLEAR MEDICINE, MAY MAKE US. TO STORY MODIFIED TO STORY 1995 (1995-05), pages 1384: 1021-0509858; the whole document	1	

page 2 of 4

	PCT/68 02/03494	
	HENRY DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
CHIRDRY,	Challen of document, with indication where appropriate, of the memor's papergue	Marinist At 1864 No.
A	TST UNMS. FAMAZE AN, TO ADDESON: Produces Departic accumulation of radicaled monoclosal antibodies with oddies — 111-thicether-Poly-1-tysise-OTFA-monoclosal antibody-147. 27 (at 2): THE COMMAN OF MOLERA PERICHET, VIOL 33, no. 4, 1992, pages 570-574, PRO1106643	1-20
1	LE GOUSSAL JM, GAUAZ-JOYGN A, MARTIM, M, GAUTHERST C, BELAMEN M, RABED SIVANIEN TEXTECTION OF INSTITUTION OF INSTITUTION OF INSTITUTION TIPE OF INSTITUTION	12
x	KABALT H. MCB200 NA. SEFFTINS GL. SAMPET IN MRSET J. LMASEN NA. SAMPET SER, MRSET J. SAMPET J. SAMPET SER, MRSET J. SAMPET J. SAMP	1-7, 9-11,13, 14,17, 19,20
Y	NO 93 12819 A (RHOMED INC) 8 July 1993 (1993-07-08) page 2, line 2	10
Y	EP 1 046 394 A (INNEX FMARMACEUTICAL CORP) 25 October 2000 (2000-10-25) page 37, line 47,45	11
	_	

page 3 of 4

Cyclesteration) DOCUMENTS COMPARISED TO BE INCLEASED.		PCT/68 02/03494	
Corps,	Confort of accuracy with fractions above appropriate, of the selbrand personages	(finkered to claim No.	
Y	VUILLEZ J-P ET AL: "RAGIOIMSUMOTHERAPY OF		
	STATE CELL LIMES, SENSON DEPOSITE PER STATE CELL LIMES, SENSON DESIGNA & BISTERIE PER STATE CELL SENSON DE LA CONTROL DE LA CONT	12	
Y	OUMEND OR ET AL:  "IMPOUND 11-ETHYLERIFITAMENFERHAGETIC ACIO-CETEGOTION IS BELITERED IN YIVO TO PARSENELLIC, INDUSC CELL, REMAIL, AMD CAMPER RESEARCH, AMERICAN ASSOCIATION FOR CAMPER RESEARCH, BULTIMER, FOD, US., Yel, 57, 70, 49  1058-471, 20510046  ISSN: 0008-6372  Batteriot  SENSON ON COMPANY OF THE PROPERTY OF THE	1	
۲	CUPTA H ET AL: "INFLAWATION: IMAGING BITH HETBOXY POLYTHINER BITH HETBOXY POLYTHINER BITH HETBOXY POLYTHINER BITH HETBOXY POLYTHINER BITH HETBOXY BITH BITH BITH BITH BITH BITH BITH BITH	12	
4	IP 0 600 735 A LACTO MOREL MY) 3 My 1995 (1996-65-65) The whole occurrence	1-20	

page 4 of 4

INTERNATIONAL SEARCH REPORT	PCT/GB 02/03494
Box I Observations where certain claims were found unsearched	to (Continuation of keys 1 of Sout sheet)
This intersected Search Papers and not been excepted and except all excepts	Reits and watche (1/(2004) for the following reasons.
Government of the pulse to subject matter acc required to searched by the pulse to subject matter acc.	AADIN serey.
Children Mon.  Contract Physician to guara of the International Apparation to 46 pages for critical shall no recovering at International Soleties (see the described out, sp  and critical shall no recovering at International Soleties (see the described out, sp  and critical shall no recovering at International Soleties (see the described out, sp  and critical shall not recovering at International Soleties (see the described out, sp  and critical shall not recovering at International Soleties (see the described out, sp  and critical shall not recovering at International Soleties (see the described out, sp  and critical shall not recovering at International Soleties (see the described out, sp  and critical shall not recovering at International Soleties (see the described out, sp  and critical shall not recovering at International Soleties (see the described out, sp  and critical shall not recovering at International Soleties (see the described out, sp  and critical shall not recovering at International Soleties (see the described out, sp  and critical shall not recovering at International Soleties (see the described out, sp  and critical shall not recovering at International Soleties (see the described out, sp  and critical shall not recovering at International Soleties (see the described out, sp  and critical shall not recovering at International Soleties (see the described out, sp  and critical shall not recovering at International Soleties (see the described out, sp  and critical shall not recovering at International Soleties (see the described out).  The critical shall not recovering at International Soleties (see the described out).  The critical shall not recovering at International Soleties (see the described out).  The critical shall not recovering at International Soleties (see the described out).	compg with the prescribed veguneraseds to cook. of Bloody:
Culture Nest:  October Year:  October Year and dependent clients and also for delined in accordance in	eth. The second-ord thins bersieded of Public 6 (b,x).
Box II Observations where unity of invention is leaking (Continue	lion of teen 2 of tirst sheet)
This teromational Soundary Authority Hound multiple Investigate in this ingregion	ci application, un tollows:
see additional sheet	
1 X As at received unlittered words have some 8 only cald by the applicant, appricable charts.	this Intometical Secret Report covers as
2. As all investigate decree could be used they obtack effort building on an array addition, lest,	distanti hw, this Authority cid not in the payment
3 A only some of the right and additional section free wine similar published ones only took differs for which they wine self, specifically differ and	the applicant, this informational Season Region (9)
4. No required positional experts have have bring sold by the septions. Or restricted to the literature first mentioned in the casing, 4 is covered by a	naequents, chis internatorat Everch Paportis Bilins Novi.
	on fleet more processingled by the applicancie product.

# иминаличи держиния РСТБВ 02 £3494

# FURTHER RIFORMATION CONTINUED FROM PCYASAY 218

This International Searching Authority found multiple (groups of) inventions in this international application, as follows:

# 1. Claims: 1-11, 13-20

A method for targeting an agent conjugated to a polymer towards a target site in a tissue, comprising a pretargeting stap with a multispecific antibody. The agent can be selected from the group consisting of : a therapeutic agent.

### 2. Claims: 1-11, 13-20

A morbod for turgettes an agent conspected to a polymer towards a target site in a tissue, comerting a pretargeting stop with a multispecific and libedy. The agent can be selected from the group consisting of:

## 3. Clains: 1-11, 13-20

A method for targeting en agent conjugated to a polymor towards e target site in e tissue, comprising a pretargeting step with a multispecific autibody. The agent can be solected from the group consisting of : un onzyme.

### 4. Claims: 1-20

A method for tergeting on agent conjugated to a polymor towerds a target site in a tissue, comprising a pretargeting site with a multispecific estibody. The agent can be selected from the group consisting of:

Production   Pro	3494
C 213354 A 27-03-1991 F 200528 A 24-06-1999 UL 213259 A 25-07-1993 C 2	Publication date
TF 9619287 A 27-21-3991 F 1 1000764 A 1000764	10-01-20
27 50419387 A 27-03-1991 IT 5043938 A 27-03-1991 IT 5043938 IT 504	29-12-19
12 D012/327 A 27-03-1993 A 1 10000004797 A 1 1 100000479 A 1 1 1 10000479 A 1 1 1 10000479 A 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	11-04-20
US - 6229252 81  17 0419387 A 27-03-1991 FF 2005988 11  A 24 04 04 04 04 04 04 04 04 04 04 04 04 04	25-06-20
EP 0419387 A 27-03-1993 F 050000478 Al 200000478 Al 20000	29-12-19
A 146328 T 1	08-05-20 17-01-20
Aug. Saiden 22  CA. Saiden 22  CA. Saiden 24  CA. S	22-03-19
0. 0230990 A 0 023090 A 0 0	15-12-19
CA 2554067 A)  CA 255407 A)  C	01-07-199
0 6 00000184 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	28-03-199
0 6 69903984 73 73 74 75 75 75 75 75 75 75 75 75 75 75 75 75	22-03-19
00 991/251 A 24-06-1999 LT 155/269 A 4 24-06-1999 LT 155/269 A 24-06-1999 LT	02-01-19
10 9910745 A 24-06-199 US 1102797 A 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	05-06-19
15 2009707 12 2009707	07-04-19
2 9920745 A 24-06-1979 LB C 1025-1026 A 10	27-03-19! 01-02-19!
20 9917745 A 24-96-1999 U5 6120760 A 10 9917745 A 24-96-1999 U5 6120760 A 10 9917745 A 24-96-1999 U5 6120760 A 10 9917745	05-02-19
12 9930745 A 24-96-1999 US 12 125926 A 1 1269275 41 127926 A 1 1269275 41 127926 A 1 1279275 A 1 1 1279275 A 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	29-07-19
20 991745 A 24-06-1999 US 1279276 A  21 991745 A 24-06-1999 US 122090 A  20 9912519 A 00-07-1993 US 124090 A  21 9912519 A 00-07-1993 US 124090 A  22 01 01 01 01 01 01 01 01 01 01 01 01 01	15-01-19
AU 1932519 A 00-07-1993 US 5346697 A 1932519 A	28-12-19
25 9312519 A 04-07-1993 LIS 5246267 A 04-07-19	19-09-201
NO 9711281-99 A Qu-07-1999 LS SAMMANE A CANCELLA A CANC	05-07-19!
US 540788 A US 540788 A US 554078 A US 554078 A US 554078 A US 554078 A A A A A A A A A A A A A A A A A A A	24-06-19
US 24-58-11 A  US 25-58-20 A  US 25-58-20 A  AI 18-23-31 E  AI 18-	13-09-199
THE CYPRISM A  ACT OF	24-10-19! 22-08-19!
UI 5556000 F AI 5556000 F AI 567600 F AI 147750 F AI 1	14-04-199
AT 1979/07 15 AM	17-09-191
Au 69333 52 Au 467295 A 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 7 7 7 7 7 7 7	15-12-200
AM 3427250 A 6 6 6 6213546 17 6 6 6 6213546 17 6 6 6 6213546 17 6 6 6 6213546 17 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6	27-11-199
of 6921386 of 10 of 6921386 to 10 of 6921386 to 10 of 6921386 to 10 of 6921386 to 10 of 692138 of 10 of 692133 of 6921	28-07-199
GE 69231365 T2 GK 622133 T3 FF 6022133 T3 FF 5022233 T3 FF 5022233 T3 GF 502223 T3 GF 502223 T3 GF 502223 T3 GF 502223 T3 GF 502224 T3 GF 502224 T3 GF 502224 T3 GF 502222 T3 GF 50222 T3 GF 50	05-02-201
OK 629133 73 EP 0629133 A1 ES 2156447 73 NO 9312819 A1 US 8561139 A GUS 1759516 A US 5759516 A US 5759516 A	04-01-201
EP 0629133 Å1 ES 215647 T3 W0 9312819 Å1 US 5661139 Å US 570044 Å US 5759516 Å US 5759516 Å	19-07-201
ES 2155447 73 W0 9312819 A1 US 5861139 A US 5706444 A US 579516 A US 579516 A	02-04-200
NO 9312319 A1 US 5861133 A US 5700444 A US 5759515 A US 5759516 A US 5666005 A	21-12-199
US 5861139 Å US 5790944 Å US 5799815 Å US 5799816 Å US 5690905 Å	16-05-200
US 5700444 A US 5759515 A US 5759516 A US 5690905 A	19-01-191
US 5759515 Å US 5759516 Å US 5696905 Å	23-12-199
US 5759516 A US 5690905 A	02-06-199
US 5690905 A	02-06-199
	25-11-199
	17-02-199
US 5567408 A	22-10-199
US 5670133 A	23-09-199
US 5985240 A	16-11-199
EP 1046394 A 25-10-2000 EP 1046394 A2	25-10-200
	03-05-199
AU 678474 B2	29-05-199
	19-01-199 10-01-199

page 1 of 2

INTERNATIONAL	SEARCH REPORT	ARCH REPORT		PCT/GB 02/03694	
Provint account and called in selecth report	Publication	T	Patent tyroly member(s)	Publication	
EP 0650735	Α	FI JP ZA	943269 : 7181186 : 9404893 :	A 21-07-199	
Attreprestanty ameggray	-				

フロントページの続き

(51) Int.C1.7

F 1

テーマコード (参考)

A 6 1 K 49/02 A

(81)指定国 AP (CH, GM, KE, LS, NW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), EA (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TW), EP (AT, EE, BG, CH, CY, CZ, DE, GW, EE, ES, F.I, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TRO, OA (BR, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GW, GQ, GW, MJ, NR, NE, SW, TD, TG), AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, GB, RB, Y, EZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GG, GG, GG, ME, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, ND, MC, MK, NM, NW, MX, MZ, NO, NW, OU, NZ, OU, PH, PL, PT, ND, RU, SD, SE, SG, S1, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VW, YU, ZA, ZM, ZW

(72)発明者 グリフィス、ゲイリー・エル

アメリカ合衆国ニュージャージー州07960, モリスタウン, エッジヒル・アヴェニュー 36 Fターム(参考) 4C076 AA95 CC27 CC41 EE03 EE03 EE05 EE13 EE15 EE16 EE23 EE41

EE48 EE59

4C085 AA13 AA14 AA21 AA24 AA26 BB24 HH03 HH07 KA09 KA28

KA29 KB10 KB18 KB70 KB76 KB82 LL18